### 際 事 務 局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

世界知的所有権機関



(51) 国際特許分類6

C12N 15/12, 15/63, C12Q 1/02, C12P 21/08, C07K 14/705, 16/28, C12N 1/21, 1/19, 5/12

(11) 国際公開番号

WO99/33978

(43) 国際公開日

1999年7月8日(08.07.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/05967

A1

(22) 国際出願日

1998年12月25日(25.12.98)

(30) 優先権データ

特願平9/361187

1997年12月26日(26.12.97)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

萬有製薬株式会社

(BANYU PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒103-8416 東京都中央区日本橋本町2丁目2番3号

Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

板谷 啓(ITADANI, Hiraku)[JP/JP]

淹村哲雄(TAKIMURA, Tetsuo)[JP/JP]

中村隆男(NAKAMURA, Takao)[JP/JP]

太田雅貴(OHTA, Masataka)[JP/JP]

〒300-2611 茨城県つくば市大久保3番地

萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki, (JP)

(74) 代理人

弁理士 清水初志,外(SHIMIZU, Hatsushi et al.)

〒300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階

Ibaraki, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユー ラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

NOVEL GUANOSINE TRIPHOSPHATE (GTP)-BINDING PROTEIN CONJUGATE TYPE RECEPTOR PROTEINS (54)Title:

(54)発明の名称 新規なグアノシン三リン酸 (GTP) 結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質

(57) Abstract

A full-length cDNA encoding a rat G protein conjugate type receptor protein which is isolated by screening cDNA libraries originating in rat thalamus and hypothalamus; and human cDNA corresponding to the above rat cDNA. Use of these G protein conjugate type receptor proteins makes it possible to screen ligands and to screen compounds which are candidates for drugs capable of regulating signal transduction from receptors.

### (57)要約

ラット視床及び視床下部由来のcDNAライブラリーのスクリーニングを行うことにより、ラットGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードする全長cDNAを単離した。さらに、得られたラットcDNAに対応するヒトcDNAを単離した。これらGタンパク質共役型レセプタータンパク質を利用することにより、リガンドのスクリーニングやレセプターからのシグナル伝達を調節しうる医薬品候補化合物のスクリーニングを行うことが可能である。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

EFFGGGGGGGGHHIIIIIIJKKKKKLL スフフガ英ググガガギギギクハイアイイアイ日ケキ北韓カセ インンン ナジナビアアシアガドルラドスリ アギ鮮 フトインンン ナジナビアアシアガドルラドスリ アギ鮮 フトンラス ダア ア・ヤチリネラエ ラア ス スルンラス ダア ア・セチリネラエ ラア ス スルンラス ダア ア・ビ アーシンル ン タ タックンン タックシン タックシンシー

### 明細書

# 新規なグアノシン三リン酸 (GTP) 結合タンパク質共役型 のレセプタータンパク質

### 技術分野

本発明は、新規なグアノシン三リン酸結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質、該タンパク質をコードするDNA、並びにこれらを利用した医薬品候補化合物のスクリーニング方法に関する。

### 背景技術

多くのホルモンや神経伝達物質は細胞膜に存在する特異的なレセプタータンパク質を通じて生体の機能を調節している。これらのレセプタータンパク質の多くは共役しているグアノシン三リン酸結合タンパク質(以下、「Gタンパク質」と略称する場合がある)の活性化を通じて細胞内のシグナル伝達を行なっている。このため、このレセプタータンパク質はGタンパク質共役型レセプタータンパク質と総称されている。あるいは7個の膜貫通領域を有する共通した構造をもっていることから、7回膜貫通型レセプタータンパク質とも総称されている。

Gタンパク質共役型レセプタータンパク質は生体の細胞や臓器の各機能細胞表面に存在し、それら生体の細胞や臓器の機能を調節する分子、例えばホルモン、神経伝達物質および生理活性物質等の標的として非常に重要な役割を担っている。このため、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質は医薬品開発の標的として非常に注目されている。

Gタンパク質共役型レセプタータンパク質としては、これまでにムスカリン性アセチルコリン・レセプターM1、M2、M3、M4 (Peralta, E. G. et al., EMBO J. 6, 3923-3929 (1987)) 、ムスカリン性アセチルコリン・レセプターM5 (Bonner, T.

I. et al., Neuron 1, 403-410 (1988)) 、アデノシン・レセプターA1 (Libert, F. et al., Science 244, 569-572 (1989)) 、 α1Α ${\it P}$   ${\it F}$   ${\it V}$   ${\it V}$ J. F. et al., Biochem. Biophys. Res. Commun. 179, 1485-1490 (1991))  $\mathcal{S}$ 1アドレノセプター (Frielle, T. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84, 79 20-7924 (1987))、アンジオテンシン・レセプターATı (Takayanagi, R., et a l., Biochem. Biophys. Res. Commun. 183, 910-916 (1992)) 、エンドセリン・ レセプターET<sub>A</sub> (Adachi, M. et al., Biochem. Biophys. Res. Commun. 180, 12 65-1272 (1991)) 、ゴナドトロピン放出因子レセプター (Kaker, S. S. et al., Biochem. Biophys. Res. Commun. 189, 289-295 (1992)) 、ヒスタミ ン・レセ プターH<sub>2</sub> (Ruat, M. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87, 1658-1672 (199 2)) 、神経ペプチドYレセプターY1 (Larhammar, D. et al., J. Biol. Chem. 26 7, 10935-10938(1992))、インターロイキン8・レセプターIL8R<sub>A</sub> (Holmes, W. E. et al., Science 2563, 1278-1280 (1991)) 、ドーバミン・レセプターD: (Mah an, L. C. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87, 2196-2200 (1990)) 、代謝 型グルタミン酸レセプターmGluR1 (Masu M. et al., Nature 349, 760-765 (199 1)) 、ソマトスタチン・レセプターSS: (Yamada Y. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89, 251-255) などが報告されている (参考文献: Watson, S. and Ar kinstall, S., The G-Protein Linked Receptor FactsBook, Academic Press (1 994))。また、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質を標的とし た医薬品と しては、塩酸テラゾシン(血圧降下剤、 $\alpha$ 1アドレノセプター・アンタゴニス ト)、アテノロール(不整脈用剤、 $\beta$ 1アドレノセプター・アンタゴニスト)、 塩酸ジサイクロミン(鎮痙剤、アセチルコリン・レセプター・アンタゴニスト)、 塩酸ラニチジン(消化性潰瘍治療剤、ヒスタミン・レセプターH2・アンタゴニス ト)、塩酸トラゾドン(抗うつ剤、セロトニン・レセプター5-HT1B・アンタゴニ スト)、塩酸ブプレノルフィン(鎮痛剤、オピオイド・レセプターκ・アゴニス ト) などが開発されている(参考文献: Stadel. J. M. et al., Trends Pharm.

Sci. 18, 430-437 (1997); 医薬品要覧第5版、薬業時報社)。

ところで、脳の一部である視床下部は、自律神経系の中枢として特定の反応を引き起こす種々のプログラムを有しており、様々な出力系を介して内部環境の恒常性に寄与している。例えば、甲状腺刺激ホルモン放出ホルモン、性腺刺激ホルモン放出ホルモン、成長ホルモン放出ホルモンなどのホルモンを放出し、標的細胞に発現している特異的な受容体に対するこれらホルモンの作用を介して、全身の内分泌系を調節している。このような視床下部における出力系には、視床下部における受容体とそれに作用する物質が関与していると考えられている。このため、視床下部の出力系を調節している物質と視床下部におけるその特異的レセプターとの関係を明らかにすることは、内分泌異常などに起因する疾患の治療などための医薬品開発において非常に重要な手段であるといえる。

### 発明の開示

本発明は、脳(特に、視床や視床下部など)に発現する新規なGタンパク質共役型レセプタータンパク質を提供することを課題とする。さらに、本発明は、該レセプタータンパク質を利用したリガンドおよび医薬品の候補化合物のスクリーニング方法を提供することを課題とする。

本発明者らは、上記課題を解決するために、まず、既知のGタンパク質共役型レセプタータンパク質において高度に保存されている領域を独自に抽出し、これに対応するプライマーを設計してラット視床及び視床下部由来のmRNAに対し逆転写ーポリメラーゼ連鎖反応(RT-PCR)を行った。次いで、これにより増幅された多くのクローンの中から無作為にクローンを選択し、その部分的な塩基配列の決定を行った。そして、塩基配列の決定を行ったクローンの中から公知のクローンを消去するために、類似性検索により公知のGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードすると判断されたクローンのcDNAをプローブとして、コロニーハイブリダイゼーションを行ない、いずれのプローブにもハイブリダイズしない陰性クロ

ーンを選択した。そして、この陰性クローンの塩基配列に基づきプローブを調製し、ラット視床及び視床下部由来のcDNAライブラリーのスクリーニングを行うことにより、ラットGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードする全長cDN Aを単離することに成功した。また、本発明者等は、得られたラットcDNAに対応するヒト全長cDNAを単離することにも成功した。また、本発明者らは、これら遺伝子の発現の組織特異性をノーザンブロット解析した結果、これら遺伝子が脳に特異的に発現することを見出した。

これらGタンパク質共役型レセプタータンパク質は、医薬品としての利用が期待 されるレセプターからのシグナル伝達を調節する化合物やリガンドのスクリーニ ングにおいて非常に有用であると考えられる。

従って、本発明は、脳に発現する新規なGタンパク質共役型のレセプタータンパク質、これらタンパク質をコードするDNA、およびこれらタンパク質を利用したリガンドおよび医薬品候補化合物のスクリーニング方法に関する。

より具体的には、

- (1) 配列番号:1に記載のアミノ酸配列または該アミノ酸配列において1も しくは複数のアミノ酸が置換、欠失もしくは付加したアミノ酸配列を有する、グ アノシン三リン酸結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質、
- (2) 配列番号:20に記載のアミノ酸配列または該アミノ酸配列において1 もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失もしくは付加したアミノ酸配列を有する、 グアノシン三リン酸結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質、
- (3) 配列番号:2に記載の塩基配列からなるDNAにハイブリダイズするDNAが コードするタンパク質であって、グアノシン三リン酸結合タンパク質共役型のレ セプタータンパク質、
- (4) 配列番号:21に記載の塩基配列からなるDNAにハイブリダイズするDNA がコードするタンパク質であって、グアノシン三リン酸結合タンパク質共役型の レセプタータンパク質、

- (5) (1)から(4)のいずれかに記載のレセプタータンパク質の部分ペプチド、
- (6) (1)から(4)のいずれかに記載のレセプタータンバク質または
- (5) に記載の部分ペプチドをコードするDNA、
- (7) 配列番号:2または21に記載の塩基配列を有する(6)に記載のDNA、
- (8) (5) 乃至(7) のいずれかに記載のDNAを含有することを特徴とするベクター、
- (9) (8) に記載のベクターを保持する形質転換体、
- (10) (9)記載の形質転換体を培養する工程を含む、(1)から(4)のいずれかに記載のレセプタータンパク質または(5)に記載の部分ペプチドの製造方法、
- (11) (1)から(4)のいずれかに記載のレセプタータンパク質または (5に記載の部分ペプチドに被検化合物を接触させ、該タンパク質または部分ペ プチドに結合する化合物を選択する工程を含む、(1)から(4)のいずれかに 記載のレセプタータンパク質に結合するリガンドのスクリーニング方法、
- (12) (1)から(4)のいずれかに記載のレセプタータンパク質とそのリガンドとの結合を阻害する活性を有する化合物のスクリーニング方法であって、
- (a)被検化合物の存在下で(1)から(4)のいずれかに記載のレセプタータンパク質または(5)に記載の部分ペプチドにリガンドを接触させ、該タンパク質もしくはその部分ペプチドとリガンドとの結合活性を検出する工程、
- (b) 工程(a) で検出された結合活性を、被検化合物非存在下での結合活性と 比較し、該タンパク質または部分ペプチドとリガンドとの結合活性を低下させる 化合物を選択する工程、を含む方法、
- (13) (1)から(4)のいずれかに記載のレセプタータンパク質または
- (5) に記載の部分ペプチドを含有することを特徴とする、(1) から(4) のいずれかに記載のレセプタータンパク質とそのリガンドとの結合を阻害する化合

物のスクリーニング用キット、

(14) (1)から(4)のいずれかに記載のレセプタータンパク質に結合する抗体、に関する。

なお、本発明において「Gタンパク質共役型のレセプタータンパク質」とは、Gタンパク質の活性化を通じて細胞内のシグナル伝達を行なっているレセプタータンパク質を指す。また、本発明において「リガンド」とは、Gタンパク質共役型のレセプタータンパク質に結合して、シグナル伝達を誘導する能力を有する天然の化合物を指す。また、本発明において「アゴニスト」とは、Gタンパク質共役型のレセプタータンパク質のリガンドと同様の生理活性を有する化合物を指し、天然の化合物および人工的に合成された化合物の双方が含まれる。また、本発明において「アンタゴニスト」とは、Gタンパク質共役型のレセプタータンパク質のリガンドの生理活性を抑制する能力を有する化合物を指し、天然の化合物および人工的に合成された化合物の双方が含まれる。また、本発明における「タンパク質」および「ペプチド」にはその塩も含まれる。

本発明は、新規なGタンパク質共役型レセプタータンパク質に関する。本発明等により単離されたラット由来のGタンパク質共役型レセプタータンパク質「BG2」のcDNAの塩基配列を配列番号:2に、「BG2」タンパク質のアミノ酸配列を配列番号:1に示す。また、本発明等により単離されたヒト由来のGタンパク質共役型レセプタータンパク質「BG2」のcDNAの塩基配列を配列番号:21に、「BG2」タンパク質のアミノ酸配列を配列番号:20に示す。

ラット「BG2」タンパク質は、公知のGタンパク質共役型レセプタータンパク質であるウシ由来ムスカリン性アセチルコリンレセプターM3タンパク質 (Lee, P. H. et al., Biochim. Biophys. Acta 1223, 151-154 (1994))、ヒト由来ムスカリン性アセチルコリンレセプターM5タンパク質 (Bonner, T. I. et al., Neuron 1, 403-410 (1988))、マウス由来α2Aアドレノセプター (Link, R. et al., Mol. Pharmacol. 42, 16-27 (1992)) とそれぞれ26 %、25 %、29 %のホモロジーを

有する。また、疎水性プロット解析の結果、ラット「BG2」タンパク質は、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質に特徴的な疎水性ドメイン (7つの膜貫通領域) を保持していた。さらに、ラット「BG2」cDNAのコード領域のサイズも、公知のGタンパク質共役型レセプタータンパク質と同程度の約1.2kbを示した。

一方、ヒト「BG2」タンパク質は、公知のG蛋白質共役型レセプター蛋白質であるヒト由来α-2C-1アドレノセプター (Regan, J. W. et al., Proc.Natl.Acad.S ci.U.S.A.85, 6301-6305(1988))、マウス由来β-1アドレノセプター (Jasper J. R. et al., Biochem. Biophys. Acta 1178, 307-309(1993))、ヒト由来ムスカリン性アセチルコリンレセプターM3 (Peralta, E. G. et al., EMBO J. 6, 3923-3929(1987)) とそれぞれ32 %、28 %、27%のホモロジーを有する。

これらの事実は、これら「BG2」タンパク質が、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質ファミリーに属することを示している。そして、「BG2」タンパク質がGタンパク質共役型レセプタータンパク質であることは、そのリガンドの作用によりG蛋白質の活性化を通じてシグナル伝達を行っていることを示している。

また、ノーザンブロット解析により、これら「BG2」蛋白質をコードする遺伝子が脳特異的に発現することが示された。また、In situハイブリダイゼーションにおいて、ラット「BG2」遺伝子は、海馬および脊髄で強い発現が認められ、視床下部、視床および小脳においても発現が検出された。

海馬は記憶や学習に重要な役割を担い、小脳は体性運動の制御を行い、視床下部は自律神経系の中枢である。「BG2」蛋白質はこれら機能の調節に関与していると考えられる。従って、「BG2」蛋白質やその遺伝子、「BG2」蛋白質の機能を調節し得るアゴニストやアンタゴニストは、記憶・学習障害の改善や、血圧、消化、体温、摂食等の自律神経系の調節への応用が考えられる。

「BG2」タンパク質は、天然のタンパク質の他、遺伝子組み換え技術を利用した 組換えタンパク質として調製することができる。天然のタンパク質は、例えば、 「BG2」タンパク質が発現していると考えられる視床または視床下部などの組織の 抽出液に対し、後述する「BG2」抗体を用いたアフィニティークロマトグラフィーを行う方法により調製することが可能である。一方、組換えタンパク質は、後述するように「BG2」タンパク質をコードするDNAで形質転換した細胞を培養することにより調製することが可能である。

また、当業者であれば、公知の方法を用いて天然型のラットやヒト「BG2」タン パク質(それぞれ配列番号:1、配列番号:20)中のアミノ酸の置換などの修 飾を行い、天然型のタンパク質と同等の機能(グアノシン三リン酸結合タンパク 質の活性化を通じて細胞内のシグナル伝達を行なう機能)を有する改変タンパク 質を調製することが可能である。また、タンパク質のアミノ酸の変異は天然にお いても生じうる。このようにアミノ酸の置換、欠失、付加などにより天然型のタ ンパク質に対してアミノ酸配列が変異した変異体であって、天然型のタンパク質 と同等の機能を有するタンパク質も本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパ ク質に含まれる。当業者に公知のアミノ酸を改変する方法としては、例えば、Ku nkel法 (Kunkel, T. A. et al., Methods Enzymol. 154, 367-382 (1987)) 、ダ ブルプライマー法 (Zoller, M. J. and Smith, M., Methods Enzymol. 154, 329 -350 (1987)) 、カセット変異法 (Wells, et al., Gene 34, 315-23 (1985)) 、 メガプライマー法 (Sarkar, G. and Sommer, S. S., Biotechniques 8, 404-407 (1990)) が挙げられる。機能的に同等なタンパク質におけるアミノ酸の変異数は、 通常、全アミノ酸の10%以内、好ましくは10アミノ酸以内、さらに好ましくは3ア ミノ酸以内(例えば、1アミノ酸)である。

また、当業者にとってはハイブリダイゼーション技術(Hanahan, D. and Mese lson, M., Meth. Enzymol. 100, 333-342 (1983)、Benton, W. D. and Davis, R. W., Science 196, 180-182 (1977))などを用いて、ラットやヒト「BG2」cDNA配列(それぞれ配列番号:2、配列番号:2 1)またはその一部を基に、種々の他の生物からこれと相同性の高いDNAを単離し、さらに単離したDNAからこれら「BG 2」タンパク質と同等の機能を有するタンパク質を得ることも常套手段である。即

ち、当業者であれば、ラットやヒト「BG2」cDNAとハイブリダイズするDNAがコードするタンパク質であって、機能的に同等なタンパク質を調製することが可能であり、これらのタンパク質もまた本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に含まれる。機能的に同等なタンパク質を単離する他の生物としては、例えば、マウス、ウサギ、ヒツジ、ウシ、イヌ、ブタなどが挙げられ、特に脳の組織(例えば、視床や視床下部など)が単離に適している。

ラットやヒト「BG2」タンパク質と同等の機能を有するタンパク質をコードする DNAは、通常、ラットやヒト「BG2」cDNAの塩基配列(配列番号: 2、配列番号: 2 1)と高い相同性を有する。高い相同性とは、塩基レベルで少なくとも70%以上、好ましくは80%以上、さらに好ましくは90%以上の配列の同一性を指す。配列の相同性は、FASTAプログラムを利用して決定することができる。

ラットやヒト「BG2」cDNAと相同性の高いDNAを単離するためのハイブリダイゼーションの条件としては、通常、ハイブリダイゼーションを「 $6 \times SSC$ 、40 % ホルムアミド、 $25 \, ^{\circ}C$ 」、洗浄を「 $1 \times SSC$ 、 $55 \, ^{\circ}C$ 」で行う。好ましい条件としては、ハイブリダイゼーションを「 $6 \times SSC$ 、40 % ホルムアミド、 $37 \, ^{\circ}C$ 」、洗浄を「 $0.2 \times SSC$ 、 $55 \, ^{\circ}C$ 」で行う。さらに好ましい条件としては、ハイブリダイゼーションを「 $6 \times SSC$ 、 $50 \, ^{\circ}C$ 」で行う。さらに好ましい条件としては、ハイブリダイゼーションを「 $6 \times SSC$ 、 $50 \, ^{\circ}C$ 」で行う。なお、当業者であれば、SSCの希釈率、ホルムアミド 濃度、温度などの諸条件を適宜選択することで、上記の条件と同様のストリンジェンシーのハイブリダイゼーション条件を実現することができる。

また、本発明は、上記本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の部分ペプチドを包含する。本発明の部分ペプチドとしては、例えば、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質のN末端領域の部分ペプチドが挙げられ、該ペプチドは抗体の調製に利用することができる。本発明の部分ポリペプチドは、少なくとも15アミノ酸、好ましくは20アミノ酸の鎖長を有する。

また、本発明は、上記本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質または

その部分ペプチドをコードするDNAに関する。本発明のGタンパク質共役型レセプ タータンパク質やその部分ペプチドをコードするDNAとしては、これらタンパク質 やペプチドをコードしうるものであれば特に制限はなく、cDNA、ゲノムDNA、およ び合成DNAが含まれる。本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコー ドするcDNAは、例えば、配列番号:2や配列番号:21に記載のcDNAあるいはそ の断片、それらに相補的なRNA、または該cDNAの配列の一部を含む合成オリゴヌク レオチドを32Pなどで標識し、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質 が発現している組織 (例えば、視床、視床下部) 由来のcDNAライブラリーにハイ ブリダイズさせることによりスクリーニングすることができる。あるいは、これ らcDNAの塩基配列に対応するオリゴヌクレオチドを合成し、適当な組織 (例えば、 視床、視床下部) 由来のcDNAを鋳型にポリメラーゼ連鎖反応により増幅し、クロ ーニングすることもできる。ゲノムDNAは、例えば、配列番号:2や配列番号:2 1に記載のcDNAあるいはその断片、それらに相補的なRNA、または該cDNAの配列の 一部を含む合成オリゴヌクレオチドを32Pなどで標識し、ゲノムDNAライブラリー にハイブリダイズさせることによりスクリーニングすることができる。あるいは、 これらcDNAの塩基配列に対応するオリゴヌクレオチドを合成し、ゲノムDNAを鋳型 にポリメラーゼ連鎖反応により増幅し、クローニングすることもできる。一方、 合成DNAは、例えば、配列番号:2や配列番号:21に記載のcDNAの部分配列を持 つオリゴヌクレオチドを化学合成し、アニーリングさせて二本鎖にし、DNAリガー ゼで結合させることにより調製することができる (Khorana, H. G. et al., J. Biol. Chem. 251, 565-570 (1976); Goeddel D. V. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 76, 106-10 (1979)) o

これらDNAは、組換えタンパク質の生産に有用である。即ち、上記本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNA(例えば、配列番号:2や配列番号:21に記載のDNA)を適当な発現ベクターに挿入し、該ベクターを適当な細胞に導入して得た形質転換体を培養し、発現させたタンパク質を精製するこ

とにより本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質を組換えタンパク質として調製することが可能である。本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質はレセプタータンパク質であるため、細胞膜に発現させて調製することが可能である。

具体的には、宿主が大腸菌エシェリシア・コリ (Escherichia coli) の場合、プラスミドベクターpET-3 (Rosenberg, A. H. et al., Gene 56, 125-35 (1987))、pGEX-1 (Smith, D. B. and Johnson, K. S., Gene 67, 31-40 (1988)) などが用いられる。大腸菌の形質転換は、Hanahan法 (Hanahan, D., J. Mol. Biol. 166, 557-580 (1983))、電気穿孔法 (Dower, W. J. et al., Nucl. Acids Res. 16, 6127-6145 (1988)) などで行う。宿主が分裂酵母シゾサッカロマイセス・ポンベ (Schizosaccharomyces pombe) の場合には、プラスミドベクターpESP-1 (Lu, Q. et al., Gene 200, 135-144 (1997)) などが用いられる。酵母の形質転換は、例えば、スフェロプラスト法 (Beach, D. and Nurse, P., Nature 290, 140 (1981))、酢酸リチウム法 (Okazaki, K. et al., Nucleic Acids Res. 18, 64 85-6489 (1990)) などにより行なわれる。

一方、宿主がほ乳動物細胞、例えば、チャイニーズハムスター卵巣由来細胞CH 0、ヒトHeLa細胞などの場合、pMSG (クロンテク社) などのベクターが用いられる。ほ乳動物細胞への組換えDNAの導入は、リン酸カルシウム法 (Graham, F. L. and van derEb, A. J., Virology 52, 456-467 (1973)) 、DEAE-デキストラン法 (Sussman, D. J. and Milman, G., Mol. Cell. Biol. 4, 1641-1643 (1984)) 、リポフェクション法 (Felgner, P. L. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U S A 84, 7413-7417 (1987)) 、電気穿孔法 (Neumann, E. et al., EMBO J. 1, 841-845 (1982)) などで行われる。宿主が昆虫細胞の場合には、バキュロウイルスベクターpBacPAK8/9 (クロンテク社) などが用いられる。昆虫細胞の形質転換は、例えば、バイオ/テクノロジー (Bio/Technology),6,47-55(1980)) などに記載の方法に従って行なうことができる。

宿主細胞において発現させた組換えタンパク質は、公知の方法により精製することができる。また、例えば、N末端にヒスチジン残基のタグ、グルタチオンSトランスフェラーゼ (GST) などを結合した融合タンパク質の形で合成し、金属キレート樹脂、GST親和性レジンに結合させることにより精製することができる (Smith, M. C. et al., J. Biol. Chem. 263, 7211-7215 (1988))。例えば、ベクターとしてpESP-1を用いた場合、目的のタンパク質は、グルタチオンSトランスフェラーゼ (GST) との融合タンパク質として合成されるため、GST親和性レジンに結合させることより組換えタンパク質を精製できる。融合タンパク質から目的タンパク質を分離するには、例えば、トロンビン、血液凝固因子Xaなどで切断する。

本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質をコードするDNAは、また、その変異に起因する疾患の遺伝子治療に応用することも可能である。遺伝子治療に用いる場合には、ヒト細胞への遺伝子導入には、レトロウイルスベクター (Da nos, O. and Mulligan, R. C., Proc. Natl. Acad. Sci. U S A 85, 6460-6464 (1988); Dranoff, et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U S A 90, 3539-3543 (1993))、アデノウイルスベクター (Wickham, T. J. et al., Cell 73, 309-319 (1993)) などを用いる方法が用いられている。患者への投与法としては、骨髄移植、皮下注射、静脈注射などが用いられる (Asano, S., 蛋白質核酸酵素, 40, 2491-2495 (1995))。

また、本発明は、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に結合する抗体に関する。本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に結合する抗体は、当業者に公知の方法 (例えば、「新生化学実験講座1,タンパク質I,389-406,東京化学同人」参照) により調製することが可能である。ポリクローナル抗体の調製は、例えば、以下の如く行う。ウサギ、モルモット、マウス、ニワトリなどの免疫動物に適量の上記タンパク質またはペプチドを投与する。投与は、抗体産生を促進するアジュバント (FIAやFCA) と共に行ってもよい。投与は、通常、数週間ごとに行う。免疫を複数回行うことにより、抗体価を上昇させることがで

きる。最終免疫後、免疫動物から採血を行うことにより抗血清が得られる。この 抗血清に対し、例えば、硫酸アンモニウム沈殿や陰イオンクロマトグラフィーに よる分画、プロテインAや固定化抗原を用いたアフィニティー精製を行うことによ り、ポリクローナル抗体を調製することができる。一方、モノクローナル抗体の 調製は、例えば、以下の如く行う。本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパ ク質もしくはその部分ペプチドを、上記と同様に免疫動物に免疫し、最終免疫後、 この免疫動物から脾臓またはリンパ節を採取する。この脾臓またはリンパ節に含 まれる抗体産生細胞とミエローマ細胞とをポリエチレングリコールなどを用いて 融合し、ハイブリドーマを調製する。目的のハイブリドーマをスクリーニングし、 これを培養し、その培養上清からモノクローナル抗体を調製することができる。 モノクローナル抗体の精製は、例えば、硫酸アンモニウム沈殿や陰イオンクロマ トグラフィーによる分画、プロテインAや固定化抗原を用いたアフィニティー精製 により行うことができる。これにより調製された抗体は、本発明のGタンパク質共 役型レセプタータンパク質のアフィニティー精製のために用いられる他、本発明 のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の発現異常に起因する疾患の検査や抗 体治療、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質の発現量の検出などに 利用することが可能である。

抗体治療に用いる場合、ヒト型抗体もしくはヒト抗体であることが好ましい。ヒト型抗体は、例えば、マウスーヒトキメラ抗体であれば、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に対する抗体を産生するマウス細胞から抗体遺伝子を単離し、そのH鎖定常部をヒトIgE H鎖定常部遺伝子に組換え、マウス骨髄腫細胞J558Lに導入することにより調製できる(Neuberger, M. S. et al., Nature 3 14, 268-270 (1985))。また、ヒト抗体は、免疫系をヒトと入れ換えたマウスに本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質を免疫することにより調製することが可能である。

また、本発明は、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に対するリ

ガンドのスクリーニング方法に関する。このスクリーニング方法においては、本 発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドに被検 化合物を接触させ、これらタンパク質もしくはペプチドに結合する化合物を選択 する工程を含む。被検化合物としては、例えば、アセチルコリン、アデノシン、ア ドレナリン、ノルアドレナリン、アンジオテンシン、ボムベシン、ブラジキニン、C5a アナフィラトキシン、カルシトニン、カナビノイド、ケモカイン、コレシストキニン、 ドーパミン、エンドセリン、フォルミルメチオニルペプチド、GABA、ガラニン、グルカ ゴン、グルタミン酸、グリコペプチドホルモン、ヒスタミン、5ーヒドロキシトリプト ファン、ロイコトリエン、メラノコルチン、神経ペプチドY、ニューロテンシン、オド ラント、オピオイドペプチド、オプシン、パラサイロイドホルモン、血小板活性化因 子、プロスタノイド、ソマトスタチン、タキキニン、トロンビン、サイロトロピン放 出ホルモン、バソプレシン、オキシトシン (Watson, S. and Arkinstall, S., The G-Protein Linked Receptor FactsBook, Academic Press (1994)) などの公知の 化合物、その他の精製タンパク質、遺伝子 (ライブラリーも含む) の発現産物、 リガンドが存在していることが予想される組織もしくは細胞(例えば、脳、視床、 視床下部)の抽出液、細胞培養上清などが用いられる。スクリーニングに用いる 本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質は、例えば、所望の細胞(該タ ンパク質を発現するように処理した形質転換体を含む)内または細胞表面に発現 した形態、該細胞の細胞膜画分としての形態、アフィニティーカラムに結合した 形態であってもよい。スクリーニングに用いる被検化合物は、必要に応じて適宜 標識して用いられる。標識としては、例えば、放射標識、蛍光標識などが挙げら れるが、これらに制限されない。本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク 質と被検化合物との結合は、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に 結合した化合物に付された標識による検出(例えば、結合量を放射活性や蛍光強 度により検出する)のほか、被検化合物の細胞表面上の本発明のGタンパク質共役 型レセプタータンパク質への結合による細胞内へのシグナル伝達(例えば、Gタン

パク質の活性化、Ca<sup>2+</sup>またはcAMPの濃度変化、ホスホリパーゼCの活性化、pHの変化)を指標に検出することもできる。具体的な方法については、例えば、文献 (Cell Calcium 14,663-671(1993)、Analytical Biochemistry 226,349-354(1995)、J.Biol.Chem.268,5957-5964(1993)、Cell 92,573-585(1998)、Nature 393,2 72-273(1998))や公報 (特開平9-268号公報) の記載に準じて行うことができる。その他、TWOハイブリッドシステム (Zervos et al.,Cell 72,223-232(1994)、Fritz et al.,Nature 376,530-533(1995))を利用したレポーター遺伝子の活性の検出によっても結合を検出することができる。

また、本発明は、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質とそのリガ ンドとの結合を阻害する活性を有する化合物のスクリーニング方法に関する。こ のスクリーニング方法は、(a)被検化合物の存在下で本発明のGタンパク質共役 型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドにリガンドを接触させ、該タ ンパク質もしくはその部分ペプチドとリガンドとの結合活性を検出する工程、お よび(b)工程(a)で検出された結合活性を、被検化合物非存在下での結合活 性と比較し、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分 ペプチドとリガンドとの結合活性を低下させる化合物を選択する工程を含む。被 検化合物としては、タンパク質、ペプチド、非ペプチド性化合物、人工的に合成 された化合物、組織や細胞の抽出液、血清などが挙げられるが、これらに制限さ れない。スクリーニングに用いる本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク 質は、例えば、所望の細胞(該タンパク質を発現するように処理した形質転換体 を含む)内または細胞表面に発現した形態、該細胞の細胞膜画分としての形態、 アフィニティーカラムに結合した形態であってもよい。スクリーニングに利用す るリガンドは必要に応じて適宜標識して用いられる。標識としては、例えば、放 射標識、蛍光標識などが挙げられるが、これらに制限されない。本発明のGタンパ ク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドとリガンドとの結合 活性は、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプ

チドに結合したリガンドに付された標識による検出 (例えば、結合量を放射活性 や蛍光強度により検出する)のほか、被検化合物の細胞表面上の本発明のGタンバ ク質共役型レセプタータンパク質への結合による細胞内へのシグナル伝達 (例え ば、Gタンパク質の活性化、 $Ca^{2+}$ またはcAMPの濃度変化、ホスホリパーゼCの活性 化、pHの変化)を指標に検出することもできる。具体的な方法については、例え ば、文献 (Cell Calcium 14,663-671(1993)、Analytical Biochemistry 226,349 -354(1995), J.Biol.Chem. 268, 5957-5964(1993), Cell 92, 573-585(1998), Natu re 393,272-273(1998)) や公報 (特開平9-268号公報) の記載に準じて行うことが できる。検出の結果、被検化合物の存在下における結合活性が、被検化合物の非 存在下における結合活性(対照)より低い値を示した場合には、該被検化合物は、 本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドとリ ガンドとの結合を阻害する活性を有すると判定される。このような化合物は、本 発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に結合して細胞内へのシグナル伝 達を誘導する活性を有する化合物(アゴニスト)および該活性を有しない化合物 (アンタゴニスト) などが含まれる。アゴニストは、本発明のGタンパク質共役型 レセプタータンパク質に対するリガンドと同様の生理活性を有しており、一方、 アンタゴニストは、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質に対するリ ガンドが有する生理活性を抑制する。このため、これらアゴニストやアンタゴニ ストは、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質を介したシグナル伝達 系の異常などに起因する疾患の治療などのための医薬組成物として有用である。

また、本発明は、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドを含有することを特徴とする、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質とそのリガンドとの結合を阻害する化合物のスクリーニング用キットに関する。本発明のキットにおける本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質もしくはその部分ペプチドは、例えば、所望の細胞(該タンパク質を発現するように処理した形質転換体を含む)内または細胞表面に発現した形態、該

細胞の細胞膜画分としての形態、アフィニティーカラムに結合した形態であってもよい。本発明のキットの他の要素としては、上記レセプタータンバク質標品以外に、例えば、リガンド標品(標識されたもの、および標識されていないもの)、リガンドとレセプタータンパク質の反応のための緩衝液、洗浄液などが含まれていてもよい。リガンドに付される標識としては、例えば、放射標識、蛍光標識などが挙げられる。本発明のキットの利用は、例えば、公報(特開平9-268号公報)の記載に準じて行うことができる。

### 図面の簡単な説明

図1は、マウス「BG2」タンパク質の疎水性プロットを示す。図中の1乃至7の番号はGタンパク質共役型レセプタータンパク質の特徴的な7つの疎水性領域(膜貫通領域)を示す。また、図下の番号は「BG2」タンパク質のアミノ酸の番号を示す。

図2は、ヒトおよびマウス「BG2」遺伝子の発現の組織特異性をノーザンブロット解析した結果を示す。

図3は、脳におけるマウス「BG2」遺伝子の発現の局在をIn situハイブリダイゼーションにより解析した結果を示す。

図4は、脊髄におけるマウス「BG2」遺伝子の発現の局在をIn situハイブリダイゼーションにより解析した結果を示す。「センス」はセンスRNAプローブ (mRNAとハイブリダイズしない;ネガティブコントロール)を用いてハイブリダイゼーションを行った結果、「アンチセンス」はアンチセンスRNAプローブ (mRNAとハイブリダイズする)を用いてハイブリダイゼーションを行った結果を示す。

### 発明を実施するための最良の形態

以下に実施例を示して、本発明をより詳細に説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものではない。

### [実施例1] ラットGタンパク質共役型受容体遺伝子の単離

Gタンパク質共役型受容体は、細胞膜を7回貫通するという構造上の特徴を有し、 膜貫通領域およびその近傍のアミノ酸配列はしばしばよく保存されている。本発明 者らは、まず、既知のGタンパク質共役型受容体であるマウス神経ペプチドY受容体 Y1(GenBank Acession Number Z18280),ラットY1(同Z11504)、ヒトY1(同M84755)、マ ウス神経ペプチドY受容体Y4(同U40189)、ラットY4(同Z68180)、ヒトY4(同Z66526)、 マウス神経ペプチドY受容体Y6(同U58367)において高度に保存されている第2膜貫 通領域および第7膜貫通領域のDNA配列の比較から、それぞれ配列番号:3で表される 新規センスプライマー、配列番号:4で表される新規アンチセンスプライマーを合成 した。

次いで、ラット(Rattus norvegicus)視床および視床下部由来ポリ(A)+RNAから、 RNA-PCRキット(宝酒造社)を用いて一本鎖cDNAを合成し、これら2本のプライマーを 用いて、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)をおこなった。具体的には、ラット視床および 視床下部から、ファストトラック2.0キット(インビトロジェン社)を用いてポリ (A) +RNAを精製した。RNA-PCRキット(宝酒造社)のプロトコルにしたがって、 精製したポリ (A) \*RNA 75ngから相補鎖DNAを合成した。cDNA全量を用いて、ポリ メラーゼ連鎖反応 (PCR) による増幅をおこなった。反応液の組成は、各0.15mM dNTPs、1.5mM MgCl<sub>2</sub>、0.025U/μl rTaqポリメラーゼ(宝酒造社)、各0.5μM ディジェネレートプライマーFg (配列番号:3) およびRb (配列番号:4)、10 ×酵素付属PCRバッファーで、総反応液量130 $\mu$ lとした後、20 $\mu$ lずつ6本に分注し た。ペルティエサーマルサイクラーPTC200 (MJリサーチ社) で、94℃2分、「94℃ 30秒、48℃1分、72℃1分30秒」を35サイクル、72℃8分の条件でPCRをおこなった。 PCR反応後、6本の反応液を1本に集め、ウィザードPCR精製キット (プロメガ社) を用いて増幅産物を精製し、 $30\mu1$ のTEで溶出した。このうち $2\mu1$ を、TOPO TAク ローニングキット (インビトロジェン社) のpCR2.1ベクターにクローニングした。 宿主にはXL1-Blueを用い、E.coliパルサー (バイオラッド社) で形質転換した。

得られた形質転換体のうち、白色または薄青色のコロニーを、遺伝子ライブラリー作製装置バイオピック(バイオロボティックス社)を用いて、5,760個を無作為に選択し、384ウェルプレート15枚に分注した、 $100\mu g/ml$ アンピシリン入りLB培地に植菌した。クローンを $37^{\circ}$ Cで一晩培養し、遺伝子ライブラリー複製装置バイオグリッド(バイオロボティックス社)を用いて、グリセロールストック用に $100\mu g/ml$ アンピシリン、25%グリセロール入りLB寒天培地に載せたフィルター上、およびコロニーハイブリダイゼーション用に $100\mu g/ml$ アンピシリン入りLB寒天培地に載せたフィルター上に、それぞれ1枚ずつレブリカを作成した。

得られたPCRクローンの中には、NPY受容体cDNAが多数重複して存在すると予想さ れたため、得られた5、760クローンから80クローンを無作為に選び、部分塩基配 列を決定した。塩基配列決定のための鋳型にはプラスミド自動単離装置 $PI100 \Sigma$ (倉敷紡績社)で精製したプラスミドDNAを、酵素反応にはダイプライマーサイク ルシーケンシングキットFS (パーキンエルマー社)を、反応産物の電気泳動には DNAシーケンサー377 (パーキンエルマー社) を用いた。ウィスコンシン・パッケ ージ (ジェネティック・コンピュータ・グループ社) のblastプログラムで、得ら れた配列を類似性検索にかけた結果、80個のうち29個はコイルドコイル様タンパ ク質1 (GenBank Accession Number U79024) の、17個は神経ペプチドY受容体Y1 同211504)のcDNAであった。そこで、これら2種類のcDNA断片をプローブに用いて、 それぞれディジェネレートPCR増幅断片ライブラリーフィルターにハイブリダイズ した。プローブは、それぞれのクローンの挿入断片をPCRで増幅し、ウィザードP CR精製キット(プロメガ社)で精製し、プライムーイットIIランダムプライマー ラベリングキット (ストラタジーン社) を用いて、 [ $\alpha$ - $^{32}$ P] dCTPで標識したも のを用いた。コロニーハイブリダイゼーションは常法にしたがって行った (Samb rook et al., Molecular Cloning: A laboratory mannual 2nd edn., (1989)) 。 コイルドコイル様タンパク質1に対しても神経ペプチドY受容体Y1に対しても陰性 のクローンについて部分塩基配列を決定した。塩基配列決定のための鋳型には、

各クローンの培養液からPCRで挿入断片を増幅し、PCR産物精製用キット(アマシャム社)で精製したDNAを用いた。酵素反応にはダイプライマーサイクルシーケンシングキットFSを、反応産物の電気泳動にはDNAシーケンサー377を用いた。ウィスコンシン・パッケージのblastプログラムで、得られた配列を類似性検索にかけた結果、ムスカリン性アセチルコリン・レセプターM5(GenBank Accession Number M22926)と有意の類似性を示すクローンが見出された。このクローンを工業技術院生命工学工業技術研究所に寄託した。

(イ) 寄託機関の名称・あて名

名称:通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 あて名:日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号 (郵便番号305-8566)

- (口) 寄託日(原寄託日):平成9年12月25日
- (ハ) 寄託番号 生命研条寄第6575号 (FERM BP-6575)

次いで、この遺伝子の全長cDNAを単離するために、まず、ラット視床および視床下部由来のcDNAライブラリーを構築した。cDNAの合成は、cDNA合成キット(ストラタジーン社)のプロトコルに従い、ベクターにはpEF1x、宿主にはXL1-blue MRF'(ストラタジーン社)を使用した。

なお、pEF1xは、pcDNA3 (インビトロジェン社)を以下のように改良したものである。

(1)ヒトEF1αプロモーター (GenBank Accession number J04617) の調製 ヒトゲノミックDNAから、プライマー (配列番号:6/CGAGGATCCGTGAGGCTCCGGT GCCCGTC、配列番号:7/CGGGTAAGCTTCACGACACCTGAAATGGAAGA) を用いてPCRを行い、 BamHI (宝酒造社) およびHindIII (宝酒造社) で消化し、プラスミドベクターpU C19 (宝酒造社) にクローニングした。得られたプラスミドDNAをXhoIで消化、ク レノウ酵素 (宝酒造社) で末端を平滑化した後、DNAライゲーションキット (宝酒 造社)でセルフ・ライゲーションし、クローニングした。得られたプラスミドDN AをBamHIおよびHindIIIで消化し、インサート部分を回収した。

### (2)pcDNA3の改変

プラスミドpcDNA3DNAをMluI(宝酒造社)で消化、クレノウ酵素(宝酒造社)で 末端を平滑化した後、DNAライゲーションキットでセルフ・ライゲーションし、クローニングした。得られたプラスミドDNAをAflIII(ニューイングランドバイオラボ社)およびSmaI(宝酒造社)で消化、クレノウ酵素(宝酒造社)で末端を平滑化した後、DNAライゲーションキットでセルフ・ライゲーションし、クローニングした。得られたプラスミドDNAをBglII(宝酒造社)およびHindIIIで消化し、CMVプロモーター部分を除いた断片を回収し、DNAライゲーションキットを用いて(1)で回収したインサート断片と連結し、クローニングした。これによりpEF1xを構築した。

次いで、cDNA断片の塩基配列からオリゴヌクレオチドプローブ(配列番号:8/CCTTCTGCATCCCATTGTACGTACC)を合成し、ジーントラッパーcDNAボジティブセレクションシステム(ギブコBRL社)のプロトコルにしたがって、上記のように調製されたラット視床及び視床下部由来のcDNAライブラリーから、複数個のクローンを得た。次に、先に単離したクローン(FERM P-16572)に挿入されたcDNA断片をプローブにしてコロニーハイブリダイゼーションを行い、陽性のクローンを得た。このクローンを工業技術院生命工学工業技術研究所に寄託した。

### (イ) 寄託機関の名称・あて名

名称:通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所

あて名:日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号 (郵便番号305-8566)

- (口) 寄託日(原寄託日):平成9年12月25日
- (ハ) 寄託番号 生命研条寄第6574号 (FERM BP-6574)

このクローンの挿入断片長は2.7kbpであった。キアプレップミディキット (キ アゲン社) でプラスミドDNAを調製し、ショットガン法 (Sambrook et al., Mole cular Cloning: A laboratory mannual 2nd edn., (1989)) で全塩基配列を決定 した。cDNAの断片化には、密閉式超音波生物材料処理装置バイオラプター (東湘 電機社)を用い、断片化したDNAを2%アガロース低融解ゲル電気泳動で分画し、 0.6kbp付近の断片を、gene clean spin kit(bio101社) で精製、T4 DNAポリメラ ーゼ(宝酒造社)で末端を平滑化して、HinclI/BAP処理pUC118ベクターにクロー ニングした。宿主にはXL1-Blueを用い、E.coliパルサー(バイオラッド社)で形 質転換した。得られたショットガンクローンを、ダイプライマーサイクルシーケ ンシングキットFS (パーキンエルマー社) あるいはダイターミネーターサイクル シーケンシングキットFS (パーキンエルマー社)でシーケンシングした。得られ た配列を、DNAシーケンシングソフト・シーケンチャー(日立ソフト社)で結合・ 編集し、全塩基配列をした。全塩基配列は、2700bpで、413アミノ酸からなるタン パク質をコードしていることが明らかになった(配列番号:5)。オープン・リー ディング・フレームの5'側に停止コドンが存在するため、このcDNAは、コード領域全 長を含むと考えられる(配列番号:2)。この配列をアミノ酸配列に翻訳したところ、 第1、第2、第3、第4、第5、第6および第7膜貫通領域が疎水性プロット上で確認された (図1)。

また、オープン・リーディング・フレームのサイズも、公知のGタンパク質共役型レセプタータンパク質と比較して同程度の約1.2kbであった。Gタンパク質共役型レセプタータンパク質はそのアミノ酸配列にある程度の共通性を示し、一つのタンパク質ファミリーを形成している。そこで、単離したcDNAによってコードされるアミノ酸配列を用いてホモロジー検索を行なったところ、公知のGタンパク質共役型レセプタータンパク質であるウシ由来ムスカリン性アセチルコリンレセプターM3タンパク質(Lee, P. H. et al., Biochim. Biophys. Acta 1223, 151-154 (1994))、ヒト由来ムスカリン性アセチルコリンレセプターM5タンパク質(Bonner,

T. I. et al., Neuron 1, 403-410 (1988))、マウス由来α2Aアドレノセプター (Link, R. et al., Mol. Pharmacol. 42, 16-27 (1992)) とそれぞれ26 %、25 %、29 %のホモロジーを有する全く新規なレセプタータンパク質であることが判明 した。

## [実施例2] ヒトGタンパク質共役型受容体遺伝子の単離

得られたラットの配列をEST検索にかけたところ、ヒトホモログの断片が見出され た (ジーンバンクNID:946030およびNID:901756)。ヒト胎児脳cDNAを特異的プラ イマーIF01 (配列番号:9/CTTCCGCCGGGCCTTCACCAA) およびIR02 (配列番号:10/ ACAGACACGGCGGGCTCAC) (プローブ1)を用いてPCRにより増幅した。プラークハイ ブリダイゼーションの標準的な方法により、プローブ1を用いて1.2x10fのサイズを 有するhuman λ EMBL3 SP6/T7 genomic library (クロンテック社) をスクリーニン グした。これにより2つの陽性クローンを単離した。得られたファージクローンを SacIで消化し、一つのクローンの3つのバンドをサブクローニングした。これをそれ ぞれI1 (配列番号:11)、I3 (配列番号:12)、およびI5 (配列番号:13)と命名 した。これらの断片の配列を決定し、仮想的な配列をラットのホモログとの比較に より検討した。I1およびI3は、それぞれ特異的プライマーYSO3 (配列番号:14/ TGAACGCTTCGGGGGCGCTG) およびYS05 (配列番号:15/GAGATGGCGAGGTTGAGCAGG)、 YS12 (配列番号:16/GGCTCCAAGCCATCGGCGTC) およびYS14 (配列番号:17/CTCA CTTCCAGCAGTGCTCC)を用いてPCR増幅し、そのPCR産物をそれぞれプローブ2および プローブ3と命名した。ヒト視床下部cDNA (1.3x10'ファージ)を150mmプレート当た り5.6x10'の濃度でプレートに播いた。得られたサブプールをプライマーYSO3および YS05を用いたPCRによりチェックした。プローブ2を用いて、ゲノムライブラリーの スクリーニングと同様の方法で、一つの陽性サブプールをスクリーニングした。こ れによりTM5から5'UTRを含む一つのcDNAクローンを得て、cDNAクローン1と命名し た。

プライマーYS07 (配列番号:18/GCCTCCGCACCCAGAACAAC) およびYS10 (配列番号

:19/TGCGCCTCTGGATGTTCAG)を用いたPCRにより、cDNAクローン1からプローブ4を増幅した。プローブ3およびプローブ4を用いて、ゲノムライブラリーのスクリーニングと同様の方法で、ヒト海馬ライブラリー(3x10<sup>6</sup> pfu)のスクリーニングを行った。いくつかのクローンを得て、その中で最も長いものをcDNAクローン2と命名して、その配列の決定を行った。このクローンはTM2から3'UTRの領域を有していた。cDNAクローン1をSacIIで消化し、ベクターと5'端領域を含む3.3kbバンドをシュリンプアルカリフォスファターゼで処理した。cDNAクローン2もまたSacIIで消化し、その1.7kbの断片をcDNAクローン1由来で3.3kb断片に結合させた。この結合された断片が挿入されたクローンを工業技術院生命工学工業技術研究所に寄託した。

### (イ) 寄託機関の名称・あて名

名称:通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 あて名:日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号 (郵便番号305-

8566)

- (口) 寄託日(原寄託日):平成10年12月17日
- (ハ) 寄託番号 生命研条寄第6609号 (FERM BP-6609)

決定されたヒト「BG2」cDNAの塩基配列を配列番号:21に、該cDNAがコードする タンパク質のアミノ酸配列を配列番号:20に示す。

ヒト「BG2」タンパク質は、公知のG蛋白質共役型レセプター蛋白質であるヒト由来 $\alpha$ -2C-1アドレノセプター(Regan, J. W. et al., Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A. 85, 6301-6305(1988))、マウス由来 $\beta$ -1アドレノセプター(Jasper J. R. et a l., Biochem. Biophys. Acta 1178, 307-309(1993))、ヒト由来ムスカリン性アセチルコリンレセプターM3(Peralta, E. G. et al., EMBO J. 6, 3923-3929(1987))とそれぞれ32 %、28 %、27%のホモロジーを有していた。

[実施例3] ノーザンブロット解析

ヒト「BG2」の検出においては、プローブ4を"Pγ-dCTP (Amersham, Prime It II)

で標識し、cDNAプローブとして用いた。また、ブロット膜としては、MTN (Human Multiple Tissue Northern) ブロット (クロンテック社) を用いた。ExpressHyb solution (クロンテック社) 中で $68^{\circ}$ Cで30分のプレハイブリダイゼーション後、 $68^{\circ}$ Cで1時間プローブを膜にハイブリダイズさせた (最終プローブ濃度は1.5x $10^{\circ}$ cp m/ml)。0.1%SDSを含む2xSSCで $42^{\circ}$ Cで30分、そのブロットを洗浄し、最終的な洗浄を0.1%SDSを含む0.1xSSCで $50^{\circ}$ Cで30分行った。次いで、そのブロットを $-80^{\circ}$ Cで2.5日間、コダックのオートラジオグラフィックフィルムに暴露した。

一方、マウスBG2の検出においては、プローブの調製は、ラット「BG2」cDNAを 鋳型に、センスプライマーMF2 (配列番号:22/TGCATCCCATTGTACGTNCC) およびア ンチセンスプライマーMR1 (配列番号:24/TGCTCTGGGACACCATCTTC) を用いてPCR で増幅後、増幅産物をアガロース電気泳動で精製し、上記ヒトと同様に標識する ことにより調製した。

また、ブロット膜としては、Rat MTN (Multiple Tissue Northern) ブロット (クロンテック社) を用いた。ハイブリダイゼーション緩衝液(50% ホルムアミド, 4 xSSPE, 1% SDS, 0.5% BLOTTO,  $100\mu g/ml$  サケ精子DNA) 中で、42°Cにて一晩のハイブリダイゼーションを行った。洗浄は、0.1%SDSを含む0.1xSSCで65°Cで行った。次いで、そのブロットを-80°Cで一晩、コダックのオートラジオグラフィックフィルムに暴露した。

その結果、ヒトおよびラット由来の「BG2」遺伝子の発現は、特に脳において強く検出された(図2)。

[実施例4] In situハイブリダイゼーション

13から18齢の成体雄Sprague-Dawley rats (Charles River Japan社)をエーテルの吸入により麻酔し、ロータリーポンプに接続し、左心室に挿入したカニューレを通じて、冷却した4%パラホルムアルデヒドーリン酸緩衝液 (pH7.2) 中を注入した。灌流後、脳、脳下垂体、および脊髄を取り出し、矢状方向にまたは冠状に切断した。組織標本を $4^{\circ}$ Cで夜通し、同様の固定剤で固定した。次の過程はRNaseの混入を避け

るため、注意して行った。組織試料を常法にてパラフィンワックスで包埋し、回転ミクロトーム (Model HM 355; MICROM Laborgerate GmbH) を用いて6μmの厚さのパラフィン切片を作製した。切片はIn situハイブリダイゼーションを実施するまで-20℃で無湿状態で保存した。

ラットBG2センスおよびアンチセンスRNAプローブの調製のために、センスプライ マーMF2 (配列番号:22/TGCATCCCATTGTACGTNCC) およびアンチセンスプライマー MR3 (配列番号:23/ATCATTAGGAGCGTGTANGG) を用いてMP21プラスミドDNAからPC R増幅したcDNA断片をpZErO-2ベクター(インビトロジェン社)にクローニングした。 RNAプローブは、DIG RNA Labeling Kit (ベーリンガーマンハイム社) を用いてジギ トキシゲニンで標識した。パラフィン切片をキシレンで脱パラフィンし、段階的エ タノール系列で洗浄し、蒸留水に移した。ジギトキシゲニンで標識したRNAプローブ を含まないIn situハイブリダイゼーション試薬としては、In situ Hybridizatio n Reagents (ISHR,Code No.316-01951;ニッポンジーン社) を用いた。切片は緩衝液 (PBS; ISHR1) を用いて1分間と10分間の2回インキュベートした。切片を37℃で1 0分間、プロティナーゼK (ISHR6) で処理した。氷酢酸 (ISHR4) を含むアセチル化 緩衝液(ISHR3)を用いてアセチル化を15分行い、次いで、PBS/グリシン緩衝液 (ISHR2) を用いて室温で20分のクエンチング後、4xSSC (ISHR5) で10分間、2回洗 浄し、次いで、PBS緩衝液で10分間洗浄した。50%ホルムアミド/2xSSCを用いて室 温で30分のプレハイブリダイゼーション後、ジギトキシゲニンで標識したRNAプロー ブ (1μg/ml) を用いて42℃で16時間ハイブリダイゼーションを行った。

ハイブリダイゼーション後の洗浄は、ホルムルムアミド/2xSSCを用いて42℃で10分間を2回行った。それから切片を37℃で5分間、NET緩衝液 (ISHR9) で洗浄後、RNaseA (ISHR10) /NET緩衝液 (ISHR9) を用いて37℃で30分間、RNase処理を行った。0.1xSSC緩衝液 (ISHR11) で20分間、2回洗浄後、切片を移し、標識したジゴキシゲニンを、Digoxigenin Detection Kit (ベーリンガーマンハイム社)を用いて検出した。切片を100mM Tris-HCl, 150mM NaClを含む緩衝液 (緩衝液1)で室温で1分間洗

浄し、室温下、ブロッキング試薬 (緩衝液2) で30分間インキュベートした。切片は、アルカリフォスファターゼ標識された抗ジゴキシゲニン抗体を用いて室温で60分間インキュベートした。緩衝液1を用いて15分間、緩衝液3を用いて2分間、室温で洗浄後、切片を緩衝液3で希釈したNBT/Xリン酸溶液と室温で12から14時間インキュベートした。緩衝液4で洗浄後、切片はグリセロールまたはパーマウント (Permount) で封入した。

その結果、図3および図4に示すように、BG2 cDNAプローブは、海馬および脊髄で強くハイブリダイズした。ハイブリダイゼーションはまた、視床下部、視床および小脳においても中程度のハイブリダイゼーションシグナルが検出された。

### 産業上の利用の可能性

本発明により、脳特異的に発現する新規なGタンパク質共役型レセプタータンパク質およびその遺伝子が提供された。これにより該レセプタータンパク質を利用したリガンドや医薬品の候補化合物のスクリーニングが可能となった。これらリガンドや医薬品の候補化合物は、例えば、本発明のGタンパク質共役型レセプタータンパク質を介したシグナル伝達系の異常などに起因する疾患の診断や治療などへの利用が期待される。

### 請求の範囲

- 1. 配列番号:1に記載のアミノ酸配列または該アミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失もしくは付加したアミノ酸配列を有する、グアノシン三リン酸結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質。
- 2. 配列番号:20に記載のアミノ酸配列または該アミノ酸配列において1も しくは複数のアミノ酸が置換、欠失もしくは付加したアミノ酸配列を有する、グ アノシン三リン酸結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質。
- 3. 配列番号: 2 に記載の塩基配列からなるDNAにハイブリダイズするDNAがコードするタンパク質であって、グアノシン三リン酸結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質。
- 4. 配列番号:21に記載の塩基配列からなるDNAにハイブリダイズするDNAが コードするタンパク質であって、グアノシン三リン酸結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質。
- 5. 請求項1から4のいずれかに記載のレセプタータンパク質の部分ペプチド。
- 6. 請求項1から4のいずれかに記載のレセプタータンバク質または請求項5 に記載の部分ペプチドをコードするDNA。
- 7. 配列番号:2または21に記載の塩基配列を有する請求項6に記載のDNA。
- 8. 請求項5乃至7のいずれかに記載のDNAを含有することを特徴とするベクター。
- 9. 請求項8に記載のベクターを保持する形質転換体。
- 10. 請求項9記載の形質転換体を培養する工程を含む、請求項1から4のいずれかに記載のレセプタータンパク質または請求項5に記載の部分ペプチドの製造方法。
- 11. 請求項1から4のいずれかに記載のレセプタータンパク質または請求項 5に記載の部分ペプチドに被検化合物を接触させ、該タンパク質または部分ペプ

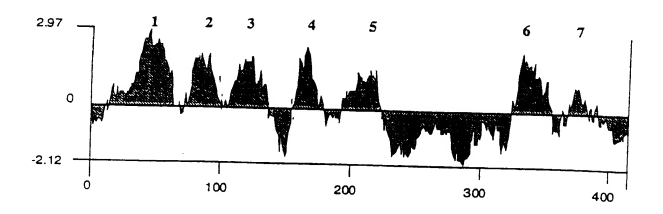
チドに結合する化合物を選択する工程を含む、請求項1から4のいずれかに記載のレセプタータンパク質に結合するリガンドのスクリーニング方法。

- 12. 請求項1から4のいずれかに記載のレセプタータンパク質とそのリガンドとの結合を阻害する活性を有する化合物のスクリーニング方法であって、
- (a)被検化合物の存在下で請求項1から4のいずれかに記載のレセプタータンパク質または請求項5に記載の部分ペプチドにリガンドを接触させ、該タンパク質もしくはその部分ペプチドとリガンドとの結合活性を検出する工程、
- (b)工程(a)で検出された結合活性を、被検化合物非存在下での結合活性と 比較し、該タンパク質または部分ペプチドとリガンドとの結合活性を低下させる 化合物を選択する工程、

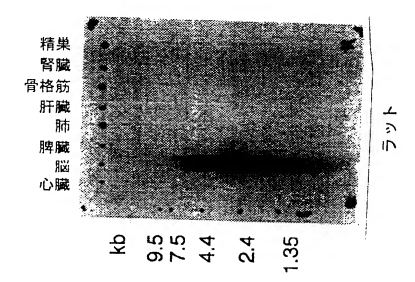
を含む方法。

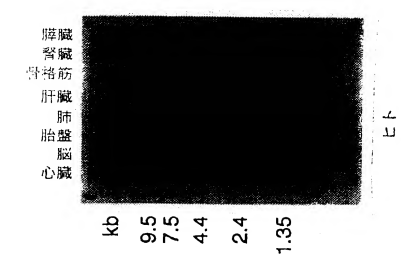
- 13. 請求項1から4のいずれかに記載のレセプタータンパク質または請求項5に記載の部分ペプチドを含有することを特徴とする、請求項1から4のいずれかに記載のレセプタータンパク質とそのリガンドとの結合を阻害する化合物のスクリーニング用キット。
- 14. 請求項1から4のいずれかに記載のレセプタータンパク質に結合する抗体。

図 1



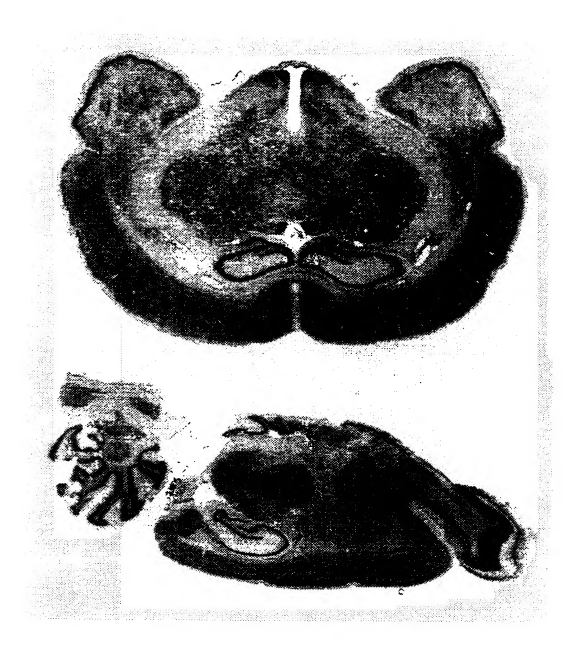
|×| 2



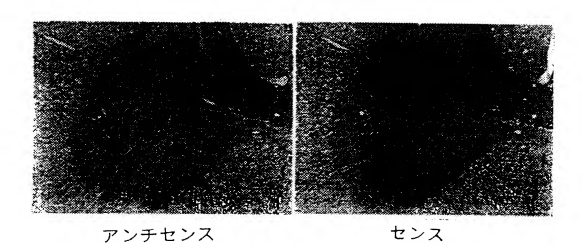


3/4

図3



|×| 4



### 配列表

### SEQUENCE LISTING

- <110> BANYU PHARMACEUTICAL CO., LTD. 萬有製薬株式会社
- <120> G PROTEIN-COUPLED RECEPTORS
  新規なグアノシン三リン酸 (GTP) 結合タンパク質共役型のレセプタータンパク質
- <130> B1-902PCT

<140>

<141>

<150> JP 1997-361187

<151> 1997-12-26

<160> 24

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 413

<212> PRT

<213> Rattus norvegicus

<400> 1

Met Glu Arg Ala Pro Pro Asp Gly Leu Met Asn Ala Ser Gly Thr Leu

1 5 10 15

Ala Gly Glu Ala Ala Ala Gly Gly Ala Arg Gly Phe Ser Ala Ala
20 25 30

Trp Thr Ala Val Leu Ala Ala Leu Met Ala Leu Leu Ile Val Ala Thr 35 40 45

Val Leu Gly Asn Ala Leu Val Met Leu Ala Phe Val Ala Asp Ser Ser 50 55 60

Leu Arg Thr Gln Asn Asn Phe Phe Leu Leu Asn Leu Ala Ile Ser Asp
65 70 75 80

Phe Leu Val Gly Ala Phe Cys Ile Pro Leu Tyr Val Pro Tyr Val Leu 85 90 95

Thr Gly Arg Trp Thr Phe Gly Arg Gly Leu Cys Lys Leu Trp Leu Val
100 105 110

Val Asp Tyr Leu Leu Cys Ala Ser Ser Val Phe Asn Ile Val Leu Ile
115 120 125

Ser	Tyr	Asp	Arg	Phe	Leu	Ser	Val	Thr	Arg	Ala	Val	Ser	Tyr	Arg	Ala
	130					135					140				

Gln Gln Gly Asp Thr Arg Arg Ala Val Arg Lys Met Ala Leu Val Trp

145 150 155 160

Val Leu Ala Phe Leu Leu Tyr Gly Pro Ala Ile Leu Ser Trp Glu Tyr 165 170 175

Leu Ser Gly Gly Ser Ser Ile Pro Glu Gly His Cys Tyr Ala Glu Phe 180 185 190

Phe Tyr Asn Trp Tyr Phe Leu Ile Thr Ala Ser Thr Leu Glu Phe Phe
195 200 205

Thr Pro Phe Leu Ser Val Thr Phe Phe Asn Leu Ser Ile Tyr Leu Asn 210 215 220

Ile Gln Arg Arg Thr Arg Leu Arg Leu Asp Gly Gly Arg Glu Ala Gly
225 230 235 240

Pro Glu Pro Pro Pro Asp Ala Gln Pro Ser Pro Pro Pro Ala Pro Pro
245 250 255

Ser Cys Trp Gly Cys Trp Pro Lys Gly His Gly Glu Ala Met Pro Leu

4 /38

260 265 270

His Ser Ser Gly Ser Ser Ser Arg Gly Thr Glu Arg Pro Arg Ser Leu 275 280 285

Lys Arg Gly Ser Lys Pro Ser Ala Ser Ser Ala Ser Leu Glu Lys Arg 290 295 300

Met Lys Met Val Ser Gln Ser Ile Thr Gln Arg Phe Arg Leu Ser Arg 305 310 315 320

Asp Lys Lys Val Ala Lys Ser Leu Ala Ile Ile Val Ser Ile Phe Gly 325 330 335

Leu Cys Trp Ala Pro Tyr Thr Leu Leu Met Ile Ile Arg Ala Ala Cys
340 345 350

His Gly Arg Cys Ile Pro Asp Tyr Trp Tyr Glu Thr Ser Phe Trp Leu
355 360 3.5

Leu Trp Ala Asn Ser Ala Val Asn Pro Val Leu Tyr Pro Leu Cys His 370 375 380

Tyr Ser Phe Arg Arg Ala Phe Thr Lys Leu Leu Cys Pro Gln Lys Leu 385 390 395 400

Lys Val Gln Pro His Gly Ser Leu Glu Gln Cys Trp Lys
405 410

<210> 2

<211> 1239

<212> DNA

<213> Rattus norvegicus

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1239)

<400> 2

atg gag cgc gcg ccc gac ggg ctg atg aac gcg tcg ggc act ctg
Met Glu Arg Ala Pro Pro Asp Gly Leu Met Asn Ala Ser Gly Thr Leu

1 5 10 15

gcc gga gag gcg gct gca ggc ggg gcg cgc ggc ttc tcg gct gcc 96
Ala Gly Glu Ala Ala Ala Ala Gly Gly Ala Arg Gly Phe Ser Ala Ala
20 25 30

tgg acc gct gtc ctg gct gcg ctc atg gcg ctg ctc atc gtg gcc aca 144

Trp Thr Ala Val Leu Ala Ala Leu Met Ala Leu Leu Ile Val Ala Thr

35 40 45

gta	a ct	g gg	c aa	c gc	g ct	ggto	e at	g cto	c gc	c tt	c gt	g gc	g ga	it to	g ago	192
Va]	Lei	ı Gl	y Ası	n Ala	a Lei	ı Val	l Me	t Lei	ı Ala	a Ph	e Va	.l Al	a As	p Se	er Ser	•
	50					55					60					
cto	cgo	ace	c cag	aac	aac	ttc	tti	t ctg	cto	c aac	ct	c gc	c at	c tc	c gac	240
Leu	Arg	Thi	e Gla	Asn	Asn	Phe	Phe	e Leu	Lei	ı Asr	ı Le	u Ala	a Il	e Se	r Asp	•
65					70					75					80	
ttc	ctc	gte	ggt	gcc	ttc	tgc	ato	cca	ttg	tac	gta	a cco	e tai	t gtg	g ctg	288
Phe	Leu	Val	Gly	Ala	Phe	Cys	Ile	Pro	Leu	Tyr	Va]	Pro	Tyr	· Val	l Leu	
				85					90					95		
acc	ggc	cgt	tgg	acc	ttc	ggc	cgg	ggc	ctc	tgc	aag	ctg	tgg	ctg	gtg	336
Thr	Gly	Arg	Trp	Thr	Phe	Gly	Arg	Gly	Leu	Cys	Lys	Leu	Trp	Leu	Val	
			100					105					110			
gta	gac	tac	cta	ctg	tgt	gcc	tcc	tcg	gtc	ttc	aac	atc	gta	ctc	atc	384
Val	Asp	Tyr	Leu	Leu	Cys	Ala	Ser	Ser	Val	Phe	Asn	Ile	Val	Leu	Ile	
		115					120					125				
agc	tat	gac	cga	ttc	ctg	tca	gtc	act	cga	gct	gtc	tcc	tac	agg	gcc	432
Ser	Tyr	Asp	Arg	Phe	Leu	Ser	Val	Thr	Arg	Ala	Val	Ser	Tyr	Arg	Ala	
	130					135					140					
cag	cag	ggg	gac	acg	aga	cgg	gcc	gtt	cgg	aag	atg	gca	ctg	gtg	tgg	480
Gln	Gln	Gly	Asp	Thr	Arg	Arg	Ala	Val.	Arg	Lys	Met	Ala	Leu	Val	Trp	

14	5				15	0				15	5				j	160	
gt	g ct	g gc	c tt	c ct	g ct	g ta	t ggg	g cc	t gc	c at	c ct	g ag	t tg	g ga	ag t	ac	528
Va]	Le	u Al	a Ph	e Lei	u Lei	и Туг	Gly	y Pro	Ala	a Il	e Le	u Se	r Tr	p Gl	u T	'yr	
				165	ō				170	)				17	'5		
ctg	tct	ggt	t ggo	agt	tcc	ato	ccc	gag	ggo	cad	c tg	c ta	t gc	t ga	g t	tc	576
Leu	Ser	Gly	y Gly	y Ser	Ser	· Ile	Pro	Glu	Gly	His	s Cys	s Ty	r Ala	a Gl	u P	he	
			180	)				185					190	0			
ttc	tac	aac	tgg	tac	ttt	ctc	atc	acg	gcc	tcc	acc	cto	gag	tte	c ti	cc	624
Phe	Tyr	Asn	Trp	Tyr	Phe	Leu	Ile	Thr	Ala	Ser	Thr	Let	Gli	ı Phe	e Ph	ne	
		195					200					205	,				
acg	ccc	ttc	ctc	agc	gtt	acc	ttc	ttc	aac	ctc	agc	atc	tac	cte	; aa	.c	672
Thr	Pro	Phe	Leu	Ser	Val	Thr	Phe	Phe	Asn	Leu	Ser	Ile	Tyr	Leu	ı As	n	
	210					215					220						
atc	cag	agg	cgc	acc	cgc	ctt	cgg	ctt	gat	ggg	ggc	cgt	gag	gct	gg	c	720
lle	Gln	Arg	Arg	Thr	Arg	Leu	Arg	Leu	Asp	Gly	Gly	Arg	Glu	Ala	Gl	у	
225					230					235					240	)	
cca	gaa	ccc	cca	cca	gat	gcc	cag	ccc	tcg	cca	cct	cca	gct	ccc	ccc	· '	768
Pro	Glu	Pro	Pro	Pro	Asp	Ala	Gln	Pro	Ser	Pro	Pro	Pro	Ala	Pro	Pro	)	
				245					250					255			

ago	tgo	tg,	g ggo	c tg	c tgg	g cca	a aaa	a ggg	g ca	t gg	c ga	g gc	c at	g co	g tt	g 816
Ser	Cys	Tr	o Gly	y Cys	s Trp	Pro	Lys	s Gly	y Hi	s Gl	y Gl	u Al	a Me	t Pr	o Lei	и
			260	)				268	5				27	0		
cac	ago	tct	ggo	ago	tcc	tca	. agg	ggo	e act	t gag	g agg	g cca	a cg	c tc	a cto	864
His	Ser	Ser	Gly	Ser	Ser	Ser	Arg	Gly	Thr	Glu	ı Arg	, Pro	o Ar	g Se	r Leu	1
		275	i				280	ļ				289	5			
aaa	agg	ggc	tcc	aag	cca	tca	gca	tct	tca	ı gca	tcc	cte	g gag	aa	g cgc	912
Lys	Arg	Gly	Ser	Lys	Pro	Ser	Ala	Ser	Ser	Ala	Ser	Leu	Glu	ı Lys	s Arg	
	290					295					300					
atg	aag	atg	gtg	tcc	cag	agc	atc	acc	cag	cgc	ttc	cgg	ctg	tcg	cgg	960
Met	Lys	Met	Val	Ser	Gln	Ser	Ile	Thr	Gln	Arg	Phe	Arg	Leu	Ser	Arg	
305					310					315					320	
gac	aag	aag	gtg	gcc	aag	tcg	ctg	gcc	atc	atc	gtg	agc	atc	ttt	ggg	1008
Asp	Lys	Lys	Val	Ala	Lys	Ser	Leu	Ala	Ile	Ile	Val	Ser	Ile	Phe	Gly	
				325					330					335		
ctc	tgc	tgg	gcg	ccg	tac	acg	ctc	cta	atg	atc	atc	cga	gct	gct	tgc	1056
Leu	Cys	Trp	Ala	Pro	Tyr	Thr	Leu	Leu	Met	Ile	lle	Arg	Ala	Ala	Cys	
			340					345					350			
cat	ggc	cgc	tgc	atc	ccc	gat	tac	tgg	tac	gag	acg	tcc	ttc	tgg	ctt	1104
His																

9 /38

355 360 365

ctg tgg gcc aac tcg gcc gtc aac ccc gtc ctc tac cca ctg tgc cac

1152

Leu Trp Ala Asn Ser Ala Val Asn Pro Val Leu Tyr Pro Leu Cys His

370

375

380

tac agc ttc cgc aga gcc ttc acc aag ctc ctc tgc ccc cag aag ctc

Tyr Ser Phe Arg Arg Ala Phe Thr Lys Leu Leu Cys Pro Gln Lys Leu

385 390 395 400

aag gtc cag ccc cac ggc tcc ctg gag cag tgc tgg aag

Lys Val Gln Pro His Gly Ser Leu Glu Gln Cys Trp Lys

405

410

<210> 3

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially synthesized primer sequence

<400> 3

batngccaac ctbkccttct c

```
<210> 4
```

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially
 synthesized primer sequence

<400> 4

ccataaaagn nggggttgac

20

120

<210> 5

<211> 2700

<212> DNA

<213> Rattus norvegicus

<220>

<221> CDS

<222> (351)..(1589)

<400> 5

aattcggcac gagcgggcag atcgcggggc gcactcggtt gcgcgctgag ctaggggtgc 60

accgacgcac cgcgggcggc tggagctcgg ctttgctctc gctgcagcag ccgcgccgcc

cgc	ccca	ictc	cgct	caga	itt (	ccgac	cacca	ag co	cccct	tctgg	g ato	cgcc	ctcc	tgg	actctag	180
ccc	gggc	tct	tgct	ccga	icc (	ccgcg	gaco	a tg	geted	egggo	gco	eccc	egga	aaa	ccgggct	240
ggg	cgaa	gag	ccgg	caaa	ga t	tagg	ctca	ic ga	ıgcgg	gggc	ccc	acco	ggc	caco	cagete	300
tec	gccc	gtg	ccct	gccc	gg t	gtcc	ccga	g co	gtgt	gagc	ctg	ctgg		atg Met		356
														1		
															gga Gly	404
0		5		nop	<b>01</b>	Dou	10	71011	mu	Der	uly	15	БСС	Ald	uly	
gag	gcg	gcg	gct	gca	ggc	ggg	gcg	cgc	ggc	ttc	tcg	gct	gcc	tgg	acc	452
Glu	Ala 20	Ala	Ala	Ala	Gly	Gly 25	Ala	Arg	Gly	Phe	Ser 30	Ala	Ala	Trp	Thr	
														_	ctg	500
	Val	Leu	Ala	Ala	Leu	Met	Ala	Leu	Leu	Ile	Val	Ala	Thr	Val	Leu	
35					40					45					50	
ggc	aac	gcg	ctg	gtc	atg	ctc	gcc	ttc	gtg	gcg	gat	tcg	agc	ctc	cgc	548
Gly	Asn	Ala	Leu	Val	Met	Leu	Ala	Phe	Val	Ala	Asp	Ser	Ser	Leu	Arg	
				55					60					65		

ac	c ca	g aa	c aa	c tt	c tt	t ctg	g ct	c aa	c ct	c gc	c at	c to	c ga	ıc t	tc	ctc	596
Th	r Gl	n As	n Ası	n Ph	e Ph	e Lei	ı Le	u As	n Le	u Al	a Il	e Se	r As	рΡ	he	Leu	
			70					<b>7</b> 5					80				
gte	gg†	t gc	c tto	tg(	c ato	с сса	ttg	tao	c gta	a cc	c ta	t gt	g ct	g a	cc	ggc	644
						Pro											
		85					90					95				·	
cgt	tgg	acc	ttc	ggc	cgg	ggc	ctc	tgo	aag	ctg	tgg	cts	g g tg	g gt	t <b>a</b>	gac	692
						Gly											002
	100					105					110				-		
tac	cta	ctg	tgt	gcc	tcc	tcg	gtc	ttc	aac	atc	gta	. ctc	atc	ละ	c	tat.	740
						Ser											110
115					120					125						130	
															•		
gac	cga	ttc	ctg	tca	gtc	act	cga	gct	gtc	tcc	tac	agg	gcc	car	er (	cag	788
						Thr											100
				135			0					111 5		1 40	-	1111	
				100					140					140	)		
ppp	gac	ac o	202	C d d	gr. c	a++	0.00	20.5	0 t =	<b>~</b> ~~	-+-			4			000
						gtt											836
aly	кър	1111.		Arg	Ala	Val	Arg		Met	Ala	Leu	Val		Val	L	eu	
			150					155					160				
gcc	ttc	ctg	$\operatorname{ctg}$	tat	ggg	cct	gcc	atc	ctg	agt	tgg	gag	tac	ctg	t	ct	884

Ala Phe Leu Leu Tyr Gly Pro Ala Ile Leu Ser Trp Glu Tyr Leu Ser

265

		16	5			17	0			17	<b>7</b> 5			
		Sei				ı Gl				a Gl			c tac	
					Thr				Gli				g ccc r Pro 210	980
								Ile					e cag	1028
agg												Pro		1076
ccc (	Pro				Pro									1124
tgg g														1172

270

tct	ggc	agc	tcc	tca	. agg	ggo	act	gag	gagg	cca	cge	c tca	cto	aaa	a agg	1220
Ser	Gly	Ser	Ser	Ser	Arg	Gly	Thr	Glu	ı Arg	Pro	Arg	s Ser	Leu	Lys	s Arg	
275					280					285	•				290	
ggc	tcc	aag	cca	tca	gca	tct	tca	. gca	tcc	ctg	gag	aag	cgc	atg	aag	1268
Gly	Ser	Lys	Pro	Ser	Ala	Ser	Ser	Ala	. Ser	Leu	Glu	Lys	Arg	Met	Lys	
				295					300					305		
atg	gtg	tcc	cag	agc	atc	acc	cag	cgc	ttc	cgg	ctg	tcg	cgg	gac	aag	1316
Met	Val	Ser	Gln	Ser	Ile	Thr	Gln	Arg	Phe	Arg	Leu	Ser	Arg	Asp	Lys	
			310					315					320			
aag	gtg	gcc	aag	tcg	ctg	gcc	atc	atc	gtg	agc	atc	ttt	ggg	ctc	tgc	1364
Lys	Val	Ala	Lys	Ser	Leu	Ala	Ile	Ile	Val	Ser	Ile	Phe	Gly	Leu	Cys	
		325					330					335				
tgg	gcg	ccg	tac	acg	ctc	cta	atg	atc	atc	cga	gct	gct	tgc	cat	ggc	1412
Trp	Ala	Pro	Tyr	Thr	Leu	Leu	Met	Ile	Ile	Arg	Ala	Ala	Cys	His	Gly	
	340					345					350					
cgc	tgc	atc	ccc	gat	tac	tgg	tac	gag	acg	tcc	ttc	tgg	ctt	ctg	tgg	1460
Arg	Cys	lle	Pro	Asp	Tyr	Trp	Tyre	lu 1	Thr S	Ser P	he 7	rp L	eu L	eu 1	rp	
355					360					365					370	
gcc	aac	tcg	gcc	gtc	aac	ccc	gtc	ctc	tac	cca	ctg	tgc	cac	tac	agc	1508
Ala	Asn	Ser	Ala	Val	Asn	Pro	Val	Leu	Tyr	Pro	Leu	Cys	His	Tyr	Ser	

1969

2029

2089

375 380 385 ttc cgc aga gcc ttc acc aag ctc ctc tgc ccc cag aag ctc aag gtc 1556 Phe Arg Arg Ala Phe Thr Lys Leu Leu Cys Pro Gln Lys Leu Lys Val 390 395 400 cag ccc cac ggc tcc ctg gag cag tgc tgg aag tgagcagctg ccccaccctt 1609 Gln Pro His Gly Ser Leu Glu Gln Cys Trp Lys 405 410 ctgaggccag gcccttgtac ttgtttgagt gggcagccgg agcgtgggcg gggccctggt 1669 ccatgctccg ctccaaatgc catggcggcc tcttagatca tcaaccccgc agtggggtag 1729 catggcaggt gggccaagag ccctagttgg tggagctaga gtgtgctggt tagctctgcc 1789 gccacattct ccttcaccac acagaagaga caatccagga gtcccaggca tgccttccac 1849 ctacacaca acacacaca acacacaca acacacaca gtgcagtgcc agtgatgtcc

ccttttgcat atttagtggt tggtgtcctc cctaatgcaa acctcggtgt gtgctcccgg

ctccggccct ggcaatgcgt gcgtgcgccc tgcatgtgct cacacccgcc acacacccgc

ccgccacaca cttgcaacac ctcctctct ccagaagagc tggggacgat gccctttgct

gccactgtct cttgc	ttaat cccagagcc	t ggctccttat	ccccactct	cccttcaact	2149
ctgccccaca aagtg	tegag egeeteggga	a aacttgaagc	ttctctgctc	cttccactct	2209
ggatgttttc aggaa	gatgg aggagaagaa	a aacacgtctg	tgaacttgat	gttccttgga	2269
tgtttaatca agagag	gacaa aattgccgag	gagctcgggg	ctggattggc	aggtgtgggc	2329
teccaegece tected	ectca gtgctgcagc	ttccggctga	gccgcgccag	ctgcttctgc	2389
ctgccccgcc cccagg	cttg ggacgatggc	cctgccctgc	ttgccccgtc	tgtacaatca	2449
gaatttgggg gtgggt	ggtt atggggtaga	gcggctcttc	actgtgccct	aaaggtcctg	2509
aggeteacag gacagt	cagc aggagagcag	gcaggcccgc	gacacctggg	aggaatgett	2569
tgcctcgtcc tgtgta	ctca cctcaggctt	ctgcatgctc	tgctgccctt	gtgccctggt	2629
gtgctgcctc tgccaa	tgtg aaaacacaat	aaagtgtatt	ttttacgga a	aaaaaaana	2689
aaaaaaaaa a					2700

<sup>&</sup>lt;210> 6

<sup>&</sup>lt;211> 29

<sup>&</sup>lt;212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially synthesized primer sequence

<400> 6

cgaggatccg tgaggctccg gtgcccgtc

29

<210> 7

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially synthesized primer sequence

<400> 7

cgggtaagct tcacgacacc tgaaatggaa ga

32

<210> 8

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially
 synthesized primer sequence

<400> 8

ccttctgcat cccattgtac gtacc

24

<210> 9

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially
 synthesized primer sequence

<400> 9

cttccgccgg gccttcacca a

21

<210> 10

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 10

acagacacgg cggggctcac

20

<210> 11

<211> 1350

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> exon

<222> (280)..(557)

<400> 11

cggggccatg gagcgcgcg cgcccgacgg gccgctgaac gcttcggggg cgctggcggg 360 cgaggcggcg gcggcgcgcg gggcgcgcgg cttctcggca gcctggaccg cggtgctggc 420 cgcgctcatg gcgctgctca tcgtggccac ggtgctgggc aacgcgctgg tcatgctcgc 480 cttcgtggcc gactcgagcc tccgcaccca gaacaacttc ttcctgctca acctcgccat 540 ctccgacttc ctcgtcggta aatccccagc ccctggccgc tgggggaccca ggggcgccca 600 gcgtggccgg gccagcgggg actggaacac ggacctgggt ggctcccgca ggcacacgcc 660 ccaccagggg acccggcctg ggaagggggc gtccggagcc catggggtgg ggggcacagg 720 cgaagttcct tgccactcag gcctcgggac aggggctggg gagagatgtc cccgggaagg 780 gacacgggca ctgggcgagg cgcaaggcgc aaaggcagcg ggtgcagctc tggctcctgc 840 gctgtagcca aacaaaggct gctgcggact taggacgcgc ggagggcgca gtggggcggt 900 ttagagaagg tctgggggag gggacatgga agggggattt ttagagctgt gttgggggaa 960 gggacggtgg ggaaggtggg ggttggggga gacgctcgga ggagcgtgct ctcacgtgtc 1020 caggetetge tgccggetgg ggggggggc acgcggaggg ggctggagcg ccagacacet 1080

21 /38 PCT/JP98/05967

getgggget ggeggetgea accaagtgee ettetageea ggagaaagge ttteteettg 1200
tetaagetga gaeeggggt tgteeagege eagggtaggg getggagtee agegggggag 1260
gggagaagga aattgtette ttteetett tgagggetgg gagggetgga eagaagteea 1320
gggaateeeg acteeagget eteggggte 1350

<210> 12

<211> 448

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> exon

<222> (259)..(425)

<400> 12

gagactacca tgcctggatc atccctctg ccccaggcc caggggacac agatagtgct 60 gggagctatg tgggggtgaa ggctggcggc agggcagagt ttgtggctga caccaggtgg 120 aggggtggta agatgaggat ggctagttcc agaaaagcag ccaccatgtg accccaggtc 180

<210> 13

<211> 1893

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> exon

<222> (293)..(1209)

<400> 13

gagctcacag ctggtagggg gtggtaaaca ggcagcctag cagagagtga gggttcaggt 60

tggtcccagg gagcttctga ggctctcact gagtgtggca gggcaccagt ccgggacccc 120

ggaggagcat tgctgctgag ggaagggccc acataggggc ccacaggcta cgggggcgca 240 cccagcccaa tattccttcc gccccgcccc tgaccagcct gcccttctgc aggtctcata 300 ccgggcccag cagggtgaca cgcggcggc agtgcggaag atgctgctgg tgtgggtgct 360 ggccttcctg ctgtacggac cagccatcct gagctgggag tacctgtccg ggggcagctc 420 cateceegag ggccaetget atgccgagtt ettetaeaac tggtaettee teateaegge 480 ttccaccctg gagttcttta cgcccttcct cagcgtcacc ttctttaacc tcagcatcta 540 cctgaacatc cagaggcgca cccgcctccg gctggatggg gctcgagagg cagccggccc 600 cgagccccct cccgaggccc agccctcacc acccccaccg cctggctgct ggggctgctg 660 gcagaagggg cacggggagg ccatgccgct gcacaggtat ggggtgggtg aggcggccgt 720 aggcgctgag gccggggagg cgaccctcgg gggtggcggt gggggggggct ccgtggcttc 780 acceacetee ageteeggea geteetegag gggeaetgag aggeegget cacteaagag 840 gggctccaag ccatcggcgt cctcggcctc actggagaag cgcatgaaga tggtgtccca 900

gagetteace eagegette ggetgteteg ggacaggaaa gtggceaagt egetggeegt 960 catcgtgagc atctttgggc tctgctgggc cccatacacg ctgctgatga tcatccgggc 1020 cgcctgccat ggccactgcg tccctgacta ctggtacgaa acctccttct ggctcctgtg 1080 ggccaactcg gctgtcaacc ctgtcctcta ccctctgtgc caccacagct tccgccgggc 1140 cttcaccaag ctgctctgcc cccagaagct caaaatccag ccccacagct ccctggagca 1200 ctgctggaag tgagtggccc accagagcct ccctcagcca cgcctctctc agcccaggtc 1260 tectgggcat etggeeetge tgeecectae eeggetegtt eeeceagggg tgageeege 1320 cgtgtctgtg gccctctctt aatgccacgg cagccaccct gccatggagg cgccttcctg 1380 ggttggccag agggccctc actggctgga ctggaggctg ggtggccggc cctgccccc 1440 acattetgge tecaceggga gggacagtet ggaggteeca gacatgetge ceacecetg 1500 ctggtgccca cccttcgcag ttactggttg gtgttcttcc caaagcaagc acctgggtgt 1560 gctccaggct tcctgcccta gcagtttgcc tctgcacgtg cacacacctg cacacccctg 1620 cacacactg cacaccgtcc ctctcccgg acaagcccag gacactgcct ttgctgcctt 1680

ctgtctcttg cataagcctc aggcctggcc ctttcacccc tcttcccacc aactctctct 1740
gcccccaaaa gtgtcaaggg gccctaggaa cctcgaagct gttctctgct tttccattct 1800
gggtgttttc agaaagatga agaagaaac atgtctgtga acttgatgtt cctgggatgt 1860
ttaatcaaga gagacaaaat tgctgaggag ctc 1893

<210> 14

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially synthesized primer sequence

<400> 14

tgaacgcttc gggggcgctg

20

<210> 15

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially synthesized primer sequence

<400> 15

gagatggcga ggttgagcag g

21

<210> 16

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially synthesized primer sequence

<400> 16

ggctccaagc catcggcgtc

20

<210> 17

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially
 synthesized primer sequence

<400> 17

ctcacttcca gcagtgctcc

20

<210> 18

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially
 synthesized primer sequence

<400> 18

gcctccgcac ccagaacaac

20

<210> 19

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially
synthesized primer sequence

<400> 19

tgcgcctctg gatgttcag

19

<210> 20

<211> 453

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 20

Met Glu Arg Ala Pro Pro Asp Gly Pro Leu Asn Ala Ser Gly Ala Leu

1 5 10 15

Ala Gly Glu Ala Ala Ala Gly Gly Ala Arg Gly Phe Ser Ala Ala
20 25 30

Trp Thr Ala Val Leu Ala Ala Leu Met Ala Leu Leu Ile Val Ala Thr
35 40 45

Val Leu Gly Asn Ala Leu Val Met Leu Ala Phe Val Ala Asp Ser Ser 50 55 60

Leu Arg Thr Gln Asn Asn Phe Phe Leu Leu Asn Leu Ala Ile Ser Asp
65 70 75 80

Phe Leu Val Gly Ala Phe Cys Ile Pro Leu Tyr Val Pro Tyr Val Leu

85 90 95

Thr	Gly	Arg	Trp	Thr	Phe	Gly	Arg	Gly	Leu	Cys	Lys	Leu	Trp	Leu	Val
			100					105					110		

Val Asp Tyr Leu Leu Cys Thr Ser Ser Ala Phe Asn Ile Val Leu Ile 115 120 125

Ser Tyr Asp Arg Phe Leu Ser Val Thr Arg Ala Val Ser Tyr Arg Ala 130 135 140

Gln Gln Gly Asp Thr Arg Arg Ala Val Arg Lys Met Leu Leu Val Trp 145 150 155 160

Val Leu Ala Phe Leu Leu Tyr Gly Pro Ala Ile Leu Ser Trp Glu Tyr
165 170 175

Leu Ser Gly Gly Ser Ser Ile Pro Glu Gly His Cys Tyr Ala Glu Phe 180 185 190

Phe Tyr Asn Trp Tyr Phe Leu Ile Thr Ala Ser Thr Leu Glu Phe Phe
195 200 205

Thr Pro Phe Leu Ser Val Thr Phe Phe Asn Leu Ser Ile Tyr Leu Asn 210 215 220

Ile Gln Arg Arg Thr Arg Leu Arg Leu Asp Gly Ala Arg Glu Ala Ala 225 230 235 240 Gly Pro Glu Pro Pro Pro Glu Ala Gln Pro Ser Pro Pro Pro Pro Pro 245

250
255

Gly Cys Trp Gly Cys Trp Gln Lys Gly His Gly Glu Ala Met Pro Leu 260 265 270

His Arg Tyr Gly Val Gly Glu Ala Ala Val Gly Ala Glu Ala Gly Glu 275 280 285

Ala Thr Leu Gly Gly Gly Gly Gly Gly Ser Val Ala Ser Pro Thr 290 295 300

Ser Ser Ser Gly Ser Ser Ser Arg Gly Thr Glu Arg Pro Arg Ser Leu 305 310 315 320

Lys Arg Gly Ser Lys Pro Ser Ala Ser Ser Ala Ser Leu Glu Lys Arg
325 330 335

Met Lys Met Val Ser Gln Ser Phe Thr Gln Arg Phe Arg Leu Ser Arg 340 345 350

Asp Arg Lys Val Ala Lys Ser Leu Ala Val Ile Val Ser Ile Phe Gly
355 360 365

Leu Cys Trp Ala Pro Tyr Thr Leu Leu Met Ile Ile Arg Ala Ala Cys

375

380

His Gly His Cys Val Pro Asp Tyr Trp Tyr Glu Thr Ser Phe Trp Leu 385 390 395 400

Leu Trp Ala Asn Ser Ala Val Asn Pro Val Leu Tyr Pro Leu Cys His
405 410 415

His Ser Phe Arg Arg Ala Phe Thr Lys Leu Leu Cys Pro Gln Lys Leu
420
425
430

Lys Ile Gln Pro His Ser Ser Leu Glu His Cys Trp Lys Lys Met Lys
435
440
445

Lys Lys Thr Cys Leu 450

<210> 21

<211> 2050

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (271)..(1629)

1

agagatgtag	ggcgcccctt	ttagctgcgc	acagaacga	a agaactegtt	ttttctttaa	60
gtgagtgtgc	ttgggtgacg	cttagggcgc	cctccgcag	t gegegeagga	aagcgcactg	120
aggctgcgga	ggcagagctg	catgctgggt	gcgggaagag	g gtgggctccg	tcgcggagtc	180
gctgagtccg	tgccctttta	gttagttctg	cagtctagta	a tggtccccat	ttgcccttcc	240
actcccggag	ccgcgtgagc	ctgcggggcc	atg gag cg	c gcg ccg cc	c gac ggg	294
			Met Glu Ar	g Ala Pro Pr	o Asp Gly	
			1	5		

ccg ctg aac gct tcg ggg gcg ctg gcg ggc gag gcg gcg gcg gcg ggc 342
Pro Leu Asn Ala Ser Gly Ala Leu Ala Gly Glu Ala Ala Ala Ala Gly
10 15 20

ggg gcg cgc ggc ttc tcg gca gcc tgg acc gcg gtg ctg gcc gcg ctc 390

Gly Ala Arg Gly Phe Ser Ala Ala Trp Thr Ala Val Leu Ala Ala Leu

25 30 35 40

atg gcg ctg ctc atc gtg gcc acg gtg ctg ggc aac gcg ctg gtc atg 438
Met Ala Leu Leu Ile Val Ala Thr Val Leu Gly Asn Ala Leu Val Met
45 50 55

ctc gcc ttc gtg gcc gac tcg agc ctc cgc acc cag aac aac ttc ttc 486

Leu	Ala	Phe	· Val	Ala	ı Asp	Ser	Ser	Leu	Arg	Thr	Glr	ı Ası	n Ası	n Ph	e Phe	
			60	)				65					70	0		
ctg	ctc	aac	ctc	gcc	atc	tcc	gac	ttc	ctc	gto	ggc	gco	tto	c tgo	atc	534
Leu	Leu	Asn	Leu	Ala	lle	Ser	Asp	Phe	Leu	Val	Gly	Ala	Phe	e Cys	s Ile	
		75					80					85	;			
cca	ctg	tat	gta	ccc	tac	gtg	ctg	aca	ggc	cgc	tgg	acc	ttc	ggo	cgg	582
Pro	Leu	Tyr	Val	Pro	Tyr	Val	Leu	Thr	Gly	Arg	Trp	Thr	Phe	Gly	Arg	
	90					95					100					
ggc	ctc	tgc	aag	ctg	tgg	ctg	gta	gtg	gac	tac	ctg	ctg	tgc	acc	tcc	630
Gly	Leu	Cys	Lys	Leu	Trp	Leu	Val	Val	Asp	Tyr	Leu	Leu	Cys	Thr	Ser	
105					110					115					120	
tct	gcc	ttc	aac	atc	gtg	ctc	atc	agc	tac	gac	cgc	ttc	ctg	tcg	gtc	678
Ser	Ala	Phe	Asn	Ile	Val	Leu	He	Ser	Tyr	Asp	Arg	Phe	Leu	Ser	Val	
				125					130					135		
acc	cga	gcg	gtc	tca	tac	cgg	gcc	cag	cag	ggt	gac	acg	cgg	cgg	gca	726
Thr	Arg	Ala	Val	Ser	Tyr	Arg	Ala	Gln	Gln	Gly	Asp	Thr	Arg	Arg	Ala	
			140					145					150			
gtg	cgg	aag	atg	ctg	ctg	gtg	tgg	gtg	ctg	gcc	ttc	ctg	ctg	tac	gga	774
Val	Arg	Lys	Met	Leu	Leu	Val	Trp	Val	Leu .	Ala	Phe	Leu	Leu	Tyr	Gly	
		155					160					165				

cca	gcc	atc	ctg	ago	tgg	gag	tac	ctg	tcc	ggg	ggc	ago	tco	ato	ccc	822
Pro	Ala	Ile	Leu	Ser	Trp	Glu	Tyr	Leu	Ser	Gly	Gly	Ser	Ser	· Ile	Pro	
	170					175					180	)				
gag	ggc	cac	tgc	tat	gcc	gag	ttc	ttc	tac	aac	tgg	tac	ttc	cto	atc	870
Glu	Gly	His	Cys	Tyr	Ala	Glu	Phe	Phe	Tyr	Asn	Trp	Tyr	Phe	Leu	Ile	
185					190					195					200	
acg	gct	tcc	acc	ctg	gag	ttc	ttt	acg	ccc	ttc	ctc	agc	gtc	acc	ttc	918
Thr	Ala	Ser	Thr	Leu	Glu	Phe	Phe	Thr	Pro	Phe	Leu	Ser	Val	Thr	Phe	
				205					210					215		
ttt	aac	ctc	agc	atc	tac	ctg	aac	atc	cag	agg	cgc	acc	cgc	ctc	cgg	966
Phe	Asn	Leu	Ser	Ile	Tyr	Leu	Asn	Ile	Gln	Arg	Arg	Thr	Arg	Leu	Arg	
			220					225					230			
ctg	gat	ggg	gct	cga	gag	gca	gcc	ggc	ccc	gag	ccc	cct	ccc	gag	gcc	1014
Leu	Asp	Gly	Ala	Arg	Glu	Ala	Ala	Gly	Pro	Glu	Pro	Pro	Pro	Glu	Ala	
		235					240					245				
cag	ccc	tca	cca	ccc	cca	ccg	cct	ggc	tgc	tgg	ggc	tgc	tgg	cag	aag	1062
Gln	Pro	Ser	Pro	Pro	Pro	Pro	Pro	Gly	Cys	Trp	Gly	Cys	Trp	Gln	Lys	
	250					255					260					

ggg cac ggg gag gcc atg ccg ctg cac agg tat ggg gtg ggt gag gcg 1110

Gly	His	Gly	Glu	Ala	Met	Pro	Leu	His	s Arg	у Туі	r Gl	y Va	1 G1;	y Gl	u Ala	
265					270	1				278	5				280	
gcc	gta	ggc	gct	gag	gcc	ggg	gag	gcg	acc	cto	ggg	gg†	t ggo	gg	t ggg	1158
Ala	Val	Gly	Ala	Glu	Ala	Gly	Glu	Ala	Thr	Leu	Gly	Gly	Gly	Gl;	y Gly	
				285					290	ı				295	5	
ggc	ggc	tcc	gtg	gct	tca	ccc	acc	tcc	agc	tcc	ggc	ago	tcc	tce	gagg	1206
Gly	Gly	Ser	Val	Ala	Ser	Pro	Thr	Ser	Ser	Ser	Gly	Ser	Ser	Ser	Arg	
			300					305					310			
ggc	act	gag	agg	ccg	cgc	tca	ctc	aag	agg	ggc	tcc	aag	ccg	tcg	gcg	1254
Gly	Thr	Glu	Arg	Pro	Arg	Ser	Leu	Lys	Arg	Gly	Ser	Lys	Pro	Ser	Ala	
		315					320					325				
tcc	tcg	gcc	tcg	ctg	gag	aag	cgc	atg	aag	atg	gtg	tcc	cag	agc	ttc	1302
Ser	Ser	Ala	Ser	Leu	Glu	Lys	Arg	Met	Lys	Met	Val	Ser	Gln	Ser	Phe	
	330					335					340					
acc	cag	cgc	ttt	cgg	ctg	tct	cgg	gac	agg	aaa	gtg	gcc	aag	tcg	ctg	1350
Thr	Gln	Arg	Phe	Arg	Leu	Ser	Arg	Asp	Arg	Lys	Val	Ala	Lys	Ser	Leu	
345					350					355					360	
gcc .	gtc	atc	gtg	agc	atc	ttt ,	ggg	ctc	tgc	tgg	gcc	cca	tac	acg	ctg	1398
Ala	Val	lle	Val	Ser	lle	Phe	Gly	Leu	Cys	Trp	Ala	Pro	Tyr	Thr	Leu	
				365					370					375		

ctg	atg	ato	atc	cgg	gcc	gcc	tgo	cat	ggo	ca c	tge	c gto	cct	t gad	tac	1446
Leu	Met	Ile	lle	Arg	Ala	Ala	Cys	His	Gly	His	c Cys	s Val	Pro	Asp	Tyr	
			380					385	i				390	)		
tgg	tac	gaa	acc	tcc	ttc	tgg	ctc	ctg	tgg	gcc	aac	tcg	gct	gtc	aac	1494
			Thr													
		395					400					405				
cct	gtc	ctc	tac	cct	ctg	tgc	cac	cac	agc	ttc	cgc	cgg	gcc	ttc	acc	1542
			Tyr													1012
	410					415					420	8		1 110	****	
aag	ctg	ctc	tgc	ссс	cag	aag	ctc	aaa	atc	cag	ccc	cac	age	t.cc	ctø	1590
			Cys													1000
425			·		430	_• -		-0 -		435			501	<b>J</b> C1	440	
															110	
gag	cac	tgc	tgg	aaa	aag	atg	aag	ลลฮ	aaa	aca	tøt.	ctø	tgaa	rttø	at	1639
			Trp										0,540			1003
				445	2,0	1100	<b>D</b> , 5		450	1111	0,3	DCu				
				110					400							
ortte.	ctee	ora t	a+++	nata	0 00	~ ~ ~ <del>~</del>			++			<b>.</b>		<b>.</b>	1.4	1000
5	C 055.	ga i	gill	aatt	a ag	agag	acaa	aaı	ιgcι	gag	gage	icag.	gg c	tgga	ttggc	1699
o a a t	œt ~	<b>~</b> 0 +	0000		. 4.	. <b>.</b>	. 4	_ ,								4850
agg (	gugg	gc t	ccca	cgcc	c tc	CTCC	CTCC	gct	aagg	ctt	ccgg	ctga	gc t	gtgc	cagct	1759

gcttctgccc accccgcctc tgggctcaca ccagccctgg tggccaagcc tgccccggcc 1819

actetette etcacccage accetetegge getegtega ggaggggec eggetegggec 1879

cgagggtece aaggeggea gggeggtec agaggaggte eccgggagg ggeegetteg 1939

ccatgtgetg tgcacccgtg ccacgcgete tgcatgetee tetgeetgg eccgetegge 1999

tgccetgcaa accgtgaggt cacaataaag tgtattttt tattggtget g 2050

<210> 22

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially synthesized primer sequence

<400> 22

tgcatcccat tgtacgtncc

20

<210> 23

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially
 synthesized primer sequence

<400> 23

atcattagga gcgtgtangg

20

<210> 24

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially
 synthesized primer sequence

<400> 24

tgctctggga caccatcttc

20